

This is a digital copy of a book that was preserved for generations on library shelves before it was carefully scanned by Google as part of a project to make the world's books discoverable online.

It has survived long enough for the copyright to expire and the book to enter the public domain. A public domain book is one that was never subject to copyright or whose legal copyright term has expired. Whether a book is in the public domain may vary country to country. Public domain books are our gateways to the past, representing a wealth of history, culture and knowledge that's often difficult to discover.

Marks, notations and other marginalia present in the original volume will appear in this file - a reminder of this book's long journey from the publisher to a library and finally to you.

Usage guidelines

Google is proud to partner with libraries to digitize public domain materials and make them widely accessible. Public domain books belong to the public and we are merely their custodians. Nevertheless, this work is expensive, so in order to keep providing this resource, we have taken steps to prevent abuse by commercial parties, including placing technical restrictions on automated querying.

We also ask that you:

- + Make non-commercial use of the files We designed Google Book Search for use by individuals, and we request that you use these files for personal, non-commercial purposes.
- + Refrain from automated querying Do not send automated queries of any sort to Google's system: If you are conducting research on machine translation, optical character recognition or other areas where access to a large amount of text is helpful, please contact us. We encourage the use of public domain materials for these purposes and may be able to help.
- + Maintain attribution The Google "watermark" you see on each file is essential for informing people about this project and helping them find additional materials through Google Book Search. Please do not remove it.
- + Keep it legal Whatever your use, remember that you are responsible for ensuring that what you are doing is legal. Do not assume that just because we believe a book is in the public domain for users in the United States, that the work is also in the public domain for users in other countries. Whether a book is still in copyright varies from country to country, and we can't offer guidance on whether any specific use of any specific book is allowed. Please do not assume that a book's appearance in Google Book Search means it can be used in any manner anywhere in the world. Copyright infringement liability can be quite severe.

About Google Book Search

Google's mission is to organize the world's information and to make it universally accessible and useful. Google Book Search helps readers discover the world's books while helping authors and publishers reach new audiences. You can search through the full text of this book on the web at http://books.google.com/



Über dieses Buch

Dies ist ein digitales Exemplar eines Buches, das seit Generationen in den Regalen der Bibliotheken aufbewahrt wurde, bevor es von Google im Rahmen eines Projekts, mit dem die Bücher dieser Welt online verfügbar gemacht werden sollen, sorgfältig gescannt wurde.

Das Buch hat das Urheberrecht überdauert und kann nun öffentlich zugänglich gemacht werden. Ein öffentlich zugängliches Buch ist ein Buch, das niemals Urheberrechten unterlag oder bei dem die Schutzfrist des Urheberrechts abgelaufen ist. Ob ein Buch öffentlich zugänglich ist, kann von Land zu Land unterschiedlich sein. Öffentlich zugängliche Bücher sind unser Tor zur Vergangenheit und stellen ein geschichtliches, kulturelles und wissenschaftliches Vermögen dar, das häufig nur schwierig zu entdecken ist.

Gebrauchsspuren, Anmerkungen und andere Randbemerkungen, die im Originalband enthalten sind, finden sich auch in dieser Datei – eine Erinnerung an die lange Reise, die das Buch vom Verleger zu einer Bibliothek und weiter zu Ihnen hinter sich gebracht hat.

Nutzungsrichtlinien

Google ist stolz, mit Bibliotheken in partnerschaftlicher Zusammenarbeit öffentlich zugängliches Material zu digitalisieren und einer breiten Masse zugänglich zu machen. Öffentlich zugängliche Bücher gehören der Öffentlichkeit, und wir sind nur ihre Hüter. Nichtsdestotrotz ist diese Arbeit kostspielig. Um diese Ressource weiterhin zur Verfügung stellen zu können, haben wir Schritte unternommen, um den Missbrauch durch kommerzielle Parteien zu verhindern. Dazu gehören technische Einschränkungen für automatisierte Abfragen.

Wir bitten Sie um Einhaltung folgender Richtlinien:

- Nutzung der Dateien zu nichtkommerziellen Zwecken Wir haben Google Buchsuche für Endanwender konzipiert und möchten, dass Sie diese Dateien nur für persönliche, nichtkommerzielle Zwecke verwenden.
- + Keine automatisierten Abfragen Senden Sie keine automatisierten Abfragen irgendwelcher Art an das Google-System. Wenn Sie Recherchen über maschinelle Übersetzung, optische Zeichenerkennung oder andere Bereiche durchführen, in denen der Zugang zu Text in großen Mengen nützlich ist, wenden Sie sich bitte an uns. Wir fördern die Nutzung des öffentlich zugänglichen Materials für diese Zwecke und können Ihnen unter Umständen helfen.
- + Beibehaltung von Google-Markenelementen Das "Wasserzeichen" von Google, das Sie in jeder Datei finden, ist wichtig zur Information über dieses Projekt und hilft den Anwendern weiteres Material über Google Buchsuche zu finden. Bitte entfernen Sie das Wasserzeichen nicht.
- + Bewegen Sie sich innerhalb der Legalität Unabhängig von Ihrem Verwendungszweck müssen Sie sich Ihrer Verantwortung bewusst sein, sicherzustellen, dass Ihre Nutzung legal ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass ein Buch, das nach unserem Dafürhalten für Nutzer in den USA öffentlich zugänglich ist, auch für Nutzer in anderen Ländern öffentlich zugänglich ist. Ob ein Buch noch dem Urheberrecht unterliegt, ist von Land zu Land verschieden. Wir können keine Beratung leisten, ob eine bestimmte Nutzung eines bestimmten Buches gesetzlich zulässig ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass das Erscheinen eines Buchs in Google Buchsuche bedeutet, dass es in jeder Form und überall auf der Welt verwendet werden kann. Eine Urheberrechtsverletzung kann schwerwiegende Folgen haben.

Über Google Buchsuche

Das Ziel von Google besteht darin, die weltweiten Informationen zu organisieren und allgemein nutzbar und zugänglich zu machen. Google Buchsuche hilft Lesern dabei, die Bücher dieser Welt zu entdecken, und unterstützt Autoren und Verleger dabei, neue Zielgruppen zu erreichen. Den gesamten Buchtext können Sie im Internet unter http://books.google.com/durchsuchen.

		•	
		·	





Beiträge

zur

Chemie und Physik

in Verbindung

mit

J. J. Bernhardi, J. Berzelius, C. F. Bucholz, L. v. Crell, T. W. Döbereiner, A. F. Gehlen, C. J. Theod. v. Grotthus, J. P. Heinrich, F. Hildebrandt, M. H. Klaproth, W. A. Lampadius, H. C. Oersted, C. H. Pfuss, T. J. Seebeck,

herausgegeben

V O M

Dr. J. S. C. Schweigger,

Professor der Chemie und Physik am physikotechnischen Institute zu Nürnberg, der Harlemer und Münchner Akademie der Wissenschaften, der Gesellschaft naturforschender Freunde zu Berlin und zu Halle und der physikalisch medicinischen zu Erlangen Mitgliede.

DORN

X. Band.

Mit einer Kupfertafel.

Nürnberg in der Schrag'schen Buchhandlung.





Inhaltsanzeige des zehnten Bandes.

Erstes Heft.

Seite
Vorrede des Heransgebers an seinen Freund Schubert
Ueber die Umdrehung der magnetischen Erdpole und ein
davon abgeleitetes Gesetz des Trabanten- und Planeten-
Umlanses; vom Herausgeber in Briesen an Pros. Pfaff,
zu Nürnberg, nebst einem Schreiben des letzteren über
Keplers Weltharmonie
Chemische Untersuchung des Bergmehls von Santa-Fiora;
von Klaproth
Ein Vorschlag zur Verbesserung des Eisenfrischprozesses,
vom Director und Prof. J. J. Prechtl, zu Wien ' 96
Ein neues dreifaches Salz aus zwei Säuren und einer Grund-
lage gebildet, vom Apothek. Geiger zu Carlsruhe 108
Nachschreiben des Herausgebers
Ueber des Verhalten des Kalks zu dem Kiesel- und Thon-
kali auf nassem Wege und liber andere verwandte Gegen-
stände Vom Bergr. Dr. Döbereiner

	8	oite
Vorläufige Anseige von photoscopischen Versuchen,	von	I
W. A. Lampadius.	•	124
Briefnachrichten.	•	
1) Analyse der zu dem Feldspath gezählten Fossilien	VOR	•
Klaproth	•	128
2) Auszug aus einem Schreiben von Berzelius und	über	
Zamboni's trockens electrische Säule	•	128
Englische Literatur	•	130
Auszug des meteorologischen Tagebuches vom Prof.	Ilein.	rich
in Regensburg: October 1813.		
		
Zweites Heft.		
Ueber den Stroutiangehalt des Arragons, vom Akaden	iker'	
Gehlen	•	135
Ueberblick über die Zusammensetsung der thierischen F	'lüs–	·
sigkeiten, von J. Berzelius. (Fortsetzung)	•	142
Ueber das Gehirn, das verlängerte Rückenmark, die Ta	lami	
nervorum opticorum und die Nerven der Thiere,		
Prof. John.		155
Chemische Zergliederung der sogenannten Fischmilch		
Schleih (Cyprinus Tynca) vom Prof. John.	• ,	108
Beschreibung einer empfindlichen und bequemen Wage,	die	
zugleich als Magnetometer dient, von Lampadius.	•	171
Einige Versuche über den reinen Nickel, dessen magn	reti-	
sche Kraft und deren Verhalten in einigen Verbindu	ngen	
des Nickels mit andern Körpern, von Lampadius.	•	114

0	_	•	•	_

Revision und Kritik der bisher zur Erklärung der galvani-
schen Erscheinungen aufgestellten Theorien, und der Er-
fahrungen, auf welche sie sich stützen. Rechtfertigung -
der Voltaischen Theorie gegen die Einwendungen von
Berzelius, Davy, Erman, Jäger, Ritter, Schweigger u. a.
vom Prof. Pfaff
Versuche über die Explosion des Schiesspulvers in ver-
achiedenen Gasarten, vom Dr. Meineke 201
Weber Platinagefälse, (besonders in Paris zu chemischem
Gebrauch verfertigte) und Bemerkungen über das Verhal-
ten der salpetersauren Alkalien gegen Platin und über
Kali, vom Pros. Döbereiner 217
Ueber die gewöhnlichste Zwillingskrystallisation des Feld-
spathes, vom Prof. Weifs
Bemerkungen zu dem Aufsatze des Hrn. Prof. Döbereiner
über Indigogewinnung aus Waid, und zu einer Anmer-
kung desselben über Rumfords Holzsubstanz, von A. F.
Gehlen
Einige Nachrichten aus England und Versuche über die
Zusammensetzung organischer Stoffe, von J. Berzelius.
(Auszug aus einem Schreiben an den H.)

Beilage I.

Versuche im Großen über die Anwendung einiger vaterländischen gelbfärbenden Pigmente, unternommen von Wilh, Heinr. Kurzer.

Seite
Preisfragen der physikal. Klasse der Königlich Preuse. Aka-
demie der Wissenschaften
Ankündigung
Auszug des meteorologischen Tagebuches vom Prof. Heinrich,
in Regensburg: November 1813.
•
Drittes Heft.
Ueber den Chinastoff, und die charakteristischen Eigen-
schaften des Chinaharzes. Vom Profess. C. H. Pfaff, in
Kiel,
Zur chemischen Geschichte der Kohle. Versuche und Beob-
achtungen über die luftreinigende Wirkung der Kohle.
Vom Bergrathe Dr. Döbereiner
Ueber das Zuckerproductions-Vermögen echleimiger Pslan-
zenstoffe, und über die Natur des durch Kunst producir-
ten Zuckerstoffes, nebst Bemerkungen über den Gährungs-
prozess; von Wilh. Nasse, Mitglied der kaiserl. Akad.
der Wissensch. zu St. Petersb
Nachschreiben des Herausgebers 510
Nachricht von einigen Versuchen über die Verbindung ver-
schiedener Metalle mit Halogen von John Davy (Nach
einem einzelnen Abdrucke dieser Abhandlung aus den Phi-
losophical transactions übersetzt vom Herausgeber.) . 311
Ueber Daltone Messkunst der chemischen Elemente, als An-
hang zur vorhergehenden Abhandl. vom Herausgeber. 555

~	•		
26	1	t	٨

Viertes Heft.

Beobachtungen über leuchtende Thiere von Macariney,

(übersetzt aus der Bibliotheque britannique 1812. Bd. 50.

S. 230 und S. 301 von Schubert, mit einigen Bemerkungen des Uebersetzers.)

409

Ueber den oxydist salzsauren Kalk von John Dalton, (übers.

aus Thomsons Annales of philosophy Bd. 1. S. 15. vom

Hérausgeber.)

445

Untersuchungen über den Wein und Weingeist. 1. S. Th.

Sömmerring's Versuche und Betrachtungen über die Verschiedenheit der Verdunstung des Weingeistes durch
Häute von Thieren und von Federharz. Eine Vorlesung
in der mathemat. physikal. Klasse der k. k. Akad. d.

Wiss. am 30: December 1809. Gedrängt dargestellt von
A. F. Gehlen.

Sei 2. S. Th. v. Sömmerring über eine neue Art Wein zu	tı
veredeln. (Aus einem Schreiben des Hrn. Akademikers	
Gehlen an den Herausgeber.) 47	76
Berzelius, über thierische Flüssigkeiten. (Fortsetzung von	
Bd. 10. S. 154)	4
Chemische Untersuchung des schwarzen Pigmentes der Och-	
sen - und Kälberangen, nebst einigen physiologischen Be-	
merkungen über dasselbe vom Dr. Leopold Gmelin 50	7
Englische Literatur. (Fortsetz. von Bd. 10. S. 131.)	
Auszug des meteorologischen Tagebuches vom Prof. Heinrick	•
Danas Imma Jaman 2016	

Vorrede des Herausgebers

än

seinen Freund Schübert

Den neuen Jahrgang dieses Journals wünschte ich mit eininigen Dir, mein Freund! geweihten Blättern zu eröffmin. Darum stell ich eine Abhandlung voran über Gegenstände, welche Du liebet. Mit Deinen Forschungen stahen
die meinigen hier im Zusammenhange, so wie mit denen unsers scharfsinnigen Collegen Kanne. Auf verschiedenen Wegen kommen wir uns entgegen am Ziele.

Oeffentlich hierüber sprechend zu wem sollt ich mich lieber wenden, als zu denen, welchen ich manche Bruchstücke dieser Untersuchung schon mittheilte im wöchentlichen wissenschaftlichen Verein? Dieser gab Veranlassung zu den felgenden Briefen. Sie sind gerichtet an einen Freund, der in unserm Bunde nie fehlen darf und von welchem auch einige Blätter beiliegen. Ein freundliches Geschick hat uns aus verschiedenen Richtungen zusammengeführt und wir wollen diese Verbindung benützen, so lang es erlaubt ist. Denn bereitwillig wird auch jeder von uns folgen, so bald die heilige Sache des Vaterlandes ihn von dieser stillen Thätigkeit abruft.

Möge das neue, unter guten Vorbedeutungen beginnende, Jahr heilbringend seyn unserm wiedergebornen Deutschlande! Möge Freiheit und mit ihr Aufklärung und Wissenschaft sich wieder erheben!

Nürnberg, den 1. Januar 1814.

Schweigger:

Plenus spiritu, plenus sacra lactitia exclamat Dauides ipsumque mundum acclamat: "laudate coeli Dominum, laudate eum Sol et Luna." Quae vox coelo? quae stellis? quá Deum laudent instar hominis? nisi quod, dum argumenta suppeditant hominibus laudandi Dei, Deum ipsae laudare dicuntur. Quam vocem coelis et naturae rerum dum aperire his plagellis, clasioremque efficere studemus, nemo nos vanitatis aut inutiliter sumpti laboris arguat.

Kepler

Ueber das

Umdrehungsgesetz

der

magnetischen Erdpole,

berühmten indischen Zahlen gemäß, und ein davon abgeleitetes Gesetz des Trabanten und Planeten-Umschwunges.

(Briese des Herausgebers an Pros. Pfaff in Nürnberg, nebet einem Schreiben des letzteren über Keplers Weltharmonie).

Nürnberg, d. 10. May 1815.

Bekanntlich theilen die Indier in 4 Perioden die Weltdauer, welche sie Yug nennen. Die erste Periode, Satya Yug genannt, umfaßt 1728000 Jahre; die zweite, Treta Yug genannt, 1296000 Jahre; die dritte, Dwapar Yug, 864000 und die vierte, in der wir uns gegenwartig befinden, 432000 Jahre. Letztere heißt Cali Yug, oder Unglücksperiode. "Eine nur allzuwahre Benennung für uns" fügte Montucla bei im Jahre 7 vormaliger französischer Freiheit; und wersollte Anstand nehmen, ihm beizustimmen in unserm Tagen?

Was mir Veranlassung gab, mich mit dieset Zahlen zu beschäftigen, ist die Abhandlung vot Hansten über die vier magnetischen Pole der Erd im 7. Bande meines Journals der Chemie und Physik *). Er bestimmt die Zeiten der Umdrehung die ser 4 Pole durch die Zahlen 864; 1296; 1728 und 4320 Und, merkwürdig genug, 'stehen diese Zahlen in einner gewissen Beziehung mit der berühmten astronomischen Periode, dem großen Platonischen Jahre Denn die Zeit, in welcher die 4 magnetischen Polewieder ganz in derselben Lage sind, in welcher sin sich gegenwärtig befinden, umfaßt 25920 Jahre, in welcher der eine Pol 50, der andere 20, der dritte 14 und der vierte 6 Umdrehungen macht.

Du siehst, mein Lieber, dass die von Hansten für die magnetischen Perioden berechneten Zahlen ganz die vorhin angesührten berühmten indischen sind. Und wenn unser Freund Kanne in seiner neuesten Schrist*), auf die ihm eigenthümliche scharfsinnige Weise zu zeigen sucht, dass diese Yugzahlen

^{*}Nungen in einem Nachschreiben bei; und obige Briefe (welche hier mit mehreren späteren Zusätzen, die sich erst nach dem Ueberblieke des Ganzen ergaben, mitgetheilt werden), können als ein zweites Nachschreiben dazu gelten. Der nahe Zusammenhang, in dem diese Untersuchungen mit den wichtigsten Lehren der Physik und selbst der kosmischen Chemie stehen, geht schon aus der Abhandlung von Hansten hervor und wird sich auch nachher zeigen.

^{**)} System der indischen Mythe, oder Chronos und die Geschichte des Gottmonschen in der Periode des Vorrückens der Nachtgleiche. Leipzig 18:3.

ine Beziehung auf das große Platonische Jahr haen, und dafür, was entscheidend ist gegen die Meiung von dem neueren Ursprung derselben, selbst aus
en ältesten Mythen Beweise vorbringt: so liegt
ach in dem vorhin Angeführten eine neue Bestätiung der Ansicht, daß ein tiefer Sinn in jenen
ahlen seyn möge.

Auch unser College Schubert sprach schon in sinen Ahndungen und in den Ansichten der Natur on der Nachtseite von diesen indischen Perioden is Naturzahlen, indem er namentlich die Zahl 452 als as den Verhältnissen der Erde zu andern Weltkörern entlehnt ansicht, da die mittlere Entfernung der rde von der Sonne 216 Sonnenhalbmesser *), die es Mondes von der Erde 216 Mondhalbmesser bezigt und wir hiedurch also die Zahl 216 doppelt der 452 erhalten. Man darf hiebei nicht vergessen, aß die Indier Raumverhältnisse öfters als Zeitveraltnisse bezeichnen.

In mir aber wurde durch die Abhandlung von lansten wieder eine alte Lieblingsidee angeregt, die amlich welche ich schon vor mehreren Jahren meiem verewigten Freunde Ritter mitgetheilt hatte, as Sonnensystem als ein großes magnetisches System n betrachten. Schon Kepler nahm wohl keine allemeine Schwere aber einen Weltmagnetismus an vergl. Bd. 7. S. 92 d. J.), welcher die Himmelskörer durch gegenseitige Anziehung verbinde. Wenigtens eine den magnetischen Gesetzen gemäße An-

^{*)} Don Halbmesser des festen Sonnenkörpers (nach Abzug der 536 Meilen hohen Lichtsphäre nämlich) 96410 Meilen gesetzt.

Dammerungen im Dwapar - Yug 144000 und die beiden im Treta - Yug 216000 Jahre (Vergl. Kanne's vorhin angeführte Schrift S. 32).

Dein Bruder in Kiel glaubt eine 100 jährige Pcriode bei dem Magnetismus (eigentlich bei den Nordlichtern, die aber mit ihm in Verbindung stehen)
nachweisen zu können. Setzen wir diese Periode,
was sehr füglich angeht, 108 jährig: so haben wir
bei dem Magnetismus der Erde noch eine neue indische Zahl und gesetzt (wie immer zehn-hundertund tausend-faches in der Yugrechnung mit dem
Einfachen verwechselt wird) daß auch das zehnfache
dieser Periode für den Magnetismus (vielleicht ist die
Zahl der magnetischen Pole nicht blos auf vier beschränkt) irgend eine Bedeutung habe, so stellet sich
folgende Reihe dar, welche wir der Kürze wegen
die magnetische nennen wollen:

72 × (4.3 + 0.3) = 864 (Umdrehung des siberischen magnetischen Pols)

 $72 \times (4.5 + 1.3) = 1080$

72 × (4.5 + 2.5) = 1296 (Umdrehung des amerikan. magnet. Südpols)

72 × (4.3 + 4.5) = 1728 (Umdrehung des amerikan. magnet. Nordpols)

72 × (4.3 + 16.3) = 4520 (Umdrehung des magnet. Sudpols von Neuholland)

Man kann sich hiebei nicht enthalten, an das berühmte empirische Gesetz des Planetenabstandes von der Sonne zu denken, wie es vor Entdeckung der neuen Planeten sich darstellte, dem gemäß die Entsernung des Mercurs 4 + 0.3 der Venus 4 + 1.3 der Brde 4 + 2.3 des Mars 4 + 4.3

des Jupiters 4 + 16.3 u. s. w.

beträgt. Und setzen wir in unsere magnetische Reihedas dem 4 + 8.3, wo die von Herschel sogenannten. Asteroiden, Ceres, Pallas, Juno und Vesta, sich bewegen, entsprechende Glied 72 × (4.3 + 8.3) so erhalten wir gleichfalls eine indische Zahl, namlich dieworauf sich, wie schon vorhin bemerkt, alle anderen zu beziehen scheinen: 2592.

Drücken wir jene Reihen in den kleinsten Zahlen aus, so ist die

a) die magnetische

 b) die planetarische

1 十 0. ¾
1 十 1. ¾
1 十 2. ¾
1 十 4. ¾
1 十 8. ¾
1 十 16. ¾ u. s. w.

Beide Reihen stehen unter der allgemeinen Form, unter welcher schon Wurm *) das planetarische Gesetz dargestellt hat, dass nämlich, wenn a den Werth des ersten Gliedes, b die Differenz des ersten und 2ten bedeutet, das nte Glied jedesmal a + 2. b ist.

Wurm suchte diese Formel auch auf den Trabantenabstand anzuwenden. Er nahm an, dass der

⁷⁾ Vergl. dessen Abhandlung über mögliche Planeten und Kometen in Bodes astronom. Jahrbuche für das Jahr 1790 (Berlin 1787.) S. 167.

sten Planeten gleich zu setzen sey, davon ist der Grund zu suchen *). Aber wir wenden uns zu unserer magnetischen Reihe. Diese giebt rückwarts verfolgt noch die Glieder in aufsteigender Ordnung

> $72 \times (4.5 - 1.5) = 648$ und $72 \times (4.5 - 2.5) = 432$ mit denen sie aber schließt, da $72 \times (4.5 - 4.5) = 0$ ist.

Wir haben nun also folgende Zahlenreihe: 432; 648; 864; 1080; 1296; 1728; 2592; 4320.

Alle diese Zahlen gehören zu den berühmten indischen; die Halfte davon ist von entschiedener magnetischer Bedeutung.

Blicken wir jetzt einmal auf die Saturnustrabanten, welche sich der planetarischen Formel nicht fügen wollten. Wir dürfen nicht versaumen auch den Ring in Betrachtung zu ziehen, der als eine Fülle von kleinen Trabanten (Asteroiden zweiter Ordnung) anzusehen ist.

in Sonnenhalbmessern ohngefähr so weit von der Sonne enternt sey, als der Mond von der Erde in Erdhalbmessern. Man könnte beisetzen, dass der letzte Saturnusmond gleichfalls so weit in Saturnushalbmessern vom Saturn, der letzte Jupitersmond fast halb so weit in Jupitershalbmessern von seinem Planeten und der letzte Uranusmond 1 mal so weit entferntist in Uranushalbmessern. Wenn die Verbindung der Monde mit Planeten auf chemischen, oder was dasselbe ist electrischen (magnetischen) Verbindungsgesetzen beruht: so darf man hier erinnern, dass die Zahlen 1; 1, 2 oder 1; 2; 3 bei den Verbindungsgesetzen von Bedeutung seyen.

Ich entlehne die Angaben aus Bohnenbergers Astronomie (Tübingen 1811) welche mir eben zur Hand ist und wohl die neuesten Bestimmungen enthält:

Mitte des Ringes.	1,996 *) Saturnushalbmesser
I. Trabant	5,080
II. —	3,952
III. —	4, 895
IV. —	6,268
v . –	8,754
VI	20,295
VII. —	59,154

In runden Zahlen also: 2; 3; 4; 5; 6; 8; 20; 59.

Es kann nicht auffallen, das ich für den 5ten Mond die Zahl 8 beibehalte, mit Hinweglassung der 70, da wenn man in runder Zahl, wie es hier geschieht, den Abstand des ersten Mondes = 3 setzt, der Abstand des 5ten aus der Umdrehungszeit, gemaß dem 3 Keplerischen Gesetze, berechnet nur 8,527 ist. Die Zahlen 2; 3; 4; 5; 6; 8; 20 verhal-

^{*)} Der Halbmesser des Saturns verhält sich nämlich zu dem des Ringes wie 3:7 = 1:2,33.. (nach Aragos neuesten sehr genauen Messungen wie 5.11,858 == 1:2,371 in dem mittleren Abstande vom Saturn) aber hiemit ist blos der äußere Durchmesser dieses Doppelringes gemeint. Nach Herschels genauen Abmessungen ist, wenn der Halbmesser des Saturns == 3557 gesetzt wird, der innere Halbmesser des kleinern Ringes 5900, der äußere 7510; der innere Halbmesser des größern Ringes 7740, und der äußere 8300. Das Mittel zwischen 5900 und 8300 ist 7100, was noch in den ersten Ring trifft.

ten sich aber ganz genau, wie die vorhin gefunde-

432; 648; 864; 1080; 1296; 1728; 4320 eine Reihe, deren Gesetz entwickelt wurde und welche nun also zugleich als Reihe der Saturnustrabanten angesehen werden kann *).

Nur für den letzten Trabanten stimmet Dei Gesetz nicht, wirst Du mir einwenden. Du wirst nachher finden, dass es in keiner Reihe von Trabanten für den letzten gültig ist und diese gemeinschaftliche Abweichung, die bei jedem Systeme, nam-Tich eben so auch bei den Jupiters - und Uranus Trabanten, vorkommt, wird sonach einen gemeinschaftlichen Grund haben. Wollen wir hiedurch uns nicht stören lassen in Fortsetzung unserer Betrachtungen. Es ist noch eine Abweichung zu bemerken. Dasselbe Glied, welches in der Reihe der magnetischen Polumdrehungen übersprungen ist, und vor Entdeckung der Asteroiden auch in der Planetenreihe vermist wurde, fehlt gleichfalls in der Reihe der Saturnustrabanten. Auch dieses lass' uns übersehen; doch werde ich bald darauf zurückekommen.

^{*)} In der neuesten Ausgabe der Exposition dn systeme du monde von la Place, Paris 1813. wird der Abstand des 1. Saturnustrabanten = 3,351 angenommen. In eben dem Verhältniss erhöhen sich die übrigen Zahlen in der Art, dass die Distanz des II. Trabanten = 4,300; des III. = 5,284; des IV. = 6,819; des V. = 9,524; des VI. = 22,081; des VII. = 64,359. Der Leser wird finden, dass blos die Zahlen, nicht aber die Verhältnisse, worauf es in unserer Reihe allein ankommt, geändert sind, und dass also auch für diese peueren Bestimmungen unser Gesetz eben so gut anwendbar ist.

Den siebenten Trabanten hatte ich ganz hinwege lassen können, da wir von ihm vorläufig absehe wollen; er gebraucht ohngefähr eine doppelt so große Zeit zur Umdrehung, als ihm die Reihe anweische Unter den übrigen Trabanten ist der 5te durch unsere Reihe am mangelhaftesten bestimmt, da hier bei einem Umlaufe von etwas über 4 Tagen 12 Stunden ein Fehler von 9 bis 10 Stunden vorkommt. Abei da unsere Reihe blos das Verkältnis in ganzen Zahlen ohne Decimalen angiebt, so kann schon darum unmöglich die größte Schärfe verlangt werden.

Die Umdrehung des Saturnusringes hab' ich nichti in die Tafel aufgenommen. Dass der Abstand der Mitte des Ringes vom Saturn unserm Gesetze ge mass ist, haben wir vorhin gesehen und es bleiht alsc kein Zweifel, dass auch seine Umdrehung, wenn wil sie gleich der eines Planeten nach dem 3. Keplerischen Gesetze berechnen, diesem gemäß seyn werde Bekanntlich aber ist hierüber ein großer Widers spruch unter zwei gleich sorgfaltigen Himmelsbeobtern, Herschel und Schröter. Letzterer konnte keine Bewegung wahrnehmen und halt jenen Ring daher für ein unbewegliches Gewölbe. La Place *) der schon früher aus theoretischen Gründen die Umdrehung des inneren Ringes auf 10 Stunden 53 Minuten berechnet hatte, ehe Herschel die Umdrehungszeit einiger daran beobachteter glanzender Puncte von

^{*)} S. Connaissance des tems ou des mouvemens célestes à l'usages des Astronomes et Navigateurs pour l'an 1811. und
einen Auszug daraus in Zachs monatlicher Correspondens,
May 1810. S. 432.

scheinende leuchtende Punkte beobachten konnts daraus, das jeder der beiden Saturnusringe aus mehr reren kleineren gebildet sey, die als eben so viel um den Mittelpunkt des Saturns umlausende Trabanten angesehen werden können, und das dabe diese verschiedenen Ringe auch verschiedene Neilgung gegen den Saturnusaquator haben. Aus diese verschiedenen Neigung folgt eine verschiedene Berleuchtung, welche aber durch die Rotation, so lange die Neigung ungestört bleibt, nicht abgeandert wirde Und wirklich kann schon der auf keine andere Weise zu lösende Widerspruch zweier so trefflichet. Beobachter fast als ein Beweis der Richtigkeit dieses Theorie angesehen werden.

müsse fügt die Bemerkung bei, dass dagegen, unter Voranessetzung die von Herschel gefundene Umlaufszeit gelte für den äussern Ring, die Schwere auf dem Umfange des äussern Ringes gegen denselben und den innern Ring beträchtliche seyn müsse, weil zum Gleichgewichte der Schwungkraft mit der Schwere gegen den Körper des Planeten eine weit kleinere Umdrehungsgeschwindigkeit genügte. (s. Bodestastronom. Jahrb. für 1795 S. 50.)

Hoszfeld suchte neuerlich in Gilberts schätzbaren Annalen der Physik auch die Möglichkeit eines feststehenden
gar nicht rotirenden Ringes gegen die, theoretischen Einwendungen von la Place durch einen unter gewissen Voraussetzungen geheferten Calcul darzuthun, um Schröters
Beobachtungen zu erklären.

Alle Widersprüche der Beobachter und alle theoretischen Schwierigkeiten verschwinden bei Annahme der oben
angeführten sinnreichen Hypothese von la Place und wir
behalten sie also auf dem gegenwärtigen Standpuncte beit,
bie weitere Beobachtungen entscheiden werden,

Berechnen wir nun die Umdrehung desjenigen kleinen Ringes der sich, in der Mitte aller, 1,996 Halbmesser vom Saturn entfernt befindet, so ergiebt sich seine Umdrehungszeit nach dem Keplerischen Gesetze, zu 0,492 Tagen. Das Gesetz unserer Reihe 4323:2. 0,94271 = 0,513 Tage, eine Umdrehung die wirklich noch bei dem innern Ringe, wenn dieser in mehrere kleinere sich einzeln bewegende getheilt ist, in einem Abstande von 2,053 Saturnushalbmessern vorkommt und welche von der Umdrehung des mittleren Ringes nur um eine halbe Stunde abweicht.

Aber ich habe mich vielleicht schon allzulang bei dem Saturnusring aufgehalten und eile nun zur Betrachtung der Jupiterstrabanten. Ich finde folgende Abstände derselben in Jupitershalbmessern angegeben *).

I. 5,81783
II. 9,25642
III. 14,76475
IV. 25,96859
in runden Zahlen 6, 9, 15, 26.

^{*)} In der neuesten Ausgabe der Exposit. du syst. du monde sind folgende Bestimmungen; I. 6,04853; II. 9,62347; III. 15,36024; IV. 26,99855. Indess diese Zahlen verhalten sich ganz genau wie die oben angegebenen und da es hier blos auf die Umläuse ankommt, so wird dadurch in unserer Betrachtung ossenbar nichts geändert. Wir wollen aber auch nicht versäumen unsers Schröters Bestimmung in Bodes astronom. Jahrb. für 1811 hier auführen: I. 58300; II. 93000; III. 148200; IV. 260600 Meilen.

Du siehst nun schon, dass gemäß diesen neue ren Bestimmungen die vorhin angeführte Berecknung Wurms wenig mehr für den letzten Trabanten stimmt, selbst wenn wir ihm einen noch unentdeck. ten Mond vor dem ersten zugeben wollten. ein ausgebildeter Jupiterstrabant würde bei der beträchtlichen Distanz von 3 Jupitershalbmessern, die Wurm für ihn annehmen müßte, den Fernrohren nicht entgangen seyn, welche die Uranustrabanteni entdeckten und wollten wir Asteroiden der zweiten Ordnung uns an dieser, Stelle denken, so würden so nahe dem Trabanten wohl keine einzelnen zerstreuten kleinen Monde, sondern es würde sich eine dichtere Masse, ein Ring, gebildet haben wie bei Saturn. Uebrigens fordert es schon die Einfachheit in den Gesetzen der Natur, dass wir bei den Jupiterstrabanten nicht blos ein den Saturnustrabanten analoges Gesetz des Abstandes, sondern vielmehr dasselbe suchen. Und in der That die ersten Glieder unserer Reihe 432; 648; 1080 verhalten sich genau wie die Trabantenabstände 6; 9; 15 und es gilt also hier dasselbe Gesetz, welches wir bei dem Saturnus wahr-Wir wollen es wieder hinsichtlich auf die Umdrehungszeiten darstellen worauf es eigentlich allein ankommt.

Tafel über die Umdrehungszeiten der Jupiterstrabanten.

Beobachtete Um- laufszeiten *)		Ma- gnetische Reihe.	Daraus berechnete Um- laufszeiten	Dif- ferenzen.	Fehler im Verhältnifs zum Ganzen.
I.	1. 2,007	452 ³ :2 648 ³ :2	1,837	- 0,170 *	0,085
III. IV.	4,044 9,433	1080 ³ :2	5, 953 5, 196	- 0,091 (5,196 × 2	0,022 = 10,792)

Bei den drei ersten Umlausen der Jupiterstrabanten gilt bekanntlich das Gesetz, dass die Umlausszeit des zweiten die doppelte von der des ersten, die des dritten die doppelte von der des zweiten ist. Es ist nach la Place den unvermeidlichen Beobachtungssehlern zuzuschreiben, dass sich dieses Verhältnis in der ersten Spalte der vorhergehenden Tafel nicht in voller Schärfe darstellet. Die Disserenz der aus magnetischer Reihe berechneten Umlausszeiten und der wahren würde dann noch geringer seyn. Aber ich könnte sogar behaupten, dass diese, in Beziehung auf die ursprünglichen Umlausszeiten betrachtet, vielleicht sast ganz verschwinden.

^{*)} Die Augaben in der Exposition du systeme du monde von 1813 sind ganz einstimmig mit den älteren, eben zu Grunde gelegten; aber ich will sie dennoch hieher setzen damit man zugleich die hier gebrauchte Einheit sehe, nämlich es ist die Umdrehungszeit des I. Trabanten 1,769137788148 Tage, des II. 3,551181017849 des III. 7,154552783970 des IV. 16,688769707084 Tage.

Denn la Place zeigte es als wahrscheinlich, dass die ses merkwürdige Verhältniss ansanglich blos annaherungsweise vorhanden war und erst durch die gestenseitigen Attractionsgesetze zu dieser Schärfe auf dem von ihm angegehenen Wege ausgebildet wurde.

Bei dem letzten Trabanten giebt unsere Reihe wieder beinahe nur die Halfte von der wahren Um- drehungszeit. Indess ich habe gleich anfanglich gebeten, vorläufig jedesmal vom letzten Trabanten zu abstrahiren.

Aber auch in dieser Tafel ist wieder ein Glied der Reihe übersprungen, wie vorhin hei den Saturnusmonden gleichfalls der Fall war. Nach 648 folgt namlich zunachst in der Reihe 864 und wir vermissen also bei den Abständen der Jupiterstrabanten die diesem Glied entsprechende Zahl 12. Es ist nun Zeit, das ich meine Ansicht über diese zwei fehrlenden Glieder Dir zur Prüfung vorlege.

Die Analogie des Planeten- und Trabanten-Systems scheinet es nämlich zu erfordern, dass wir auch unter den Monden eine Sphäre für Asteroiden zulassen, welche freilich mit unsern Fernrohren zu entdecken keine Hoffnung vorhanden ist. Der fünfte und sechste Saturnustrabant und eben so der zweite und dritte Jupiterstrabant, zwischen denen unsere Reihe Asteroiden fordert, verhalten sich ohngefahr eben so gegen einander wie Mars und Jupiter im Planetensystem; und, was ich bei einer andern Gelegenheit entwickeln werde, die Kleinheit des Mars, gleichwie die unverhaltnismässige Größe des Jupiters, scheinet mir in Beziehung zu stehen auf das Asteroidensystem und nicht blos zufällig zu seyn. Eben so

ist aber auch der sechste Saturnustrahant unter allen der größte und wurde daher zuerst entdeckt; später und mit stärkeren Fernrohren entdeckte man den 7ten; und mit noch größeren, noch später, den 5ten und die vorhergehenden. Nach Schröter *) ist der wahre Durchmesser des fünften 256 Meilen, der des sechsten aber, als des größten von allen, fast dreimal so groß nämlich 618 Meilen, der des siebenten 388 Meilen. Kleiner ist der Durchmesser aller übrigen Trabanten. Eben so ist nach Herschels **) Messungen der dritte Jupiterstrabant beträchtlich größer als einer der übrigen, der zweite Trabant aber der kleinste von allen und Schröter ***) bestimmt die Maase in der Art, dass I. Trabant 564 der II. 465 der III. 818 der IV. 570 geographische Meilen im Durchmesser habe. Sehen wir auf die Masse, deren Bestimmung bei den Saturnustrabanten noch fehlt, so hat der 5te Trabant nach la Place ****), eine viel größere Masse als alle andern. Wenn wir also, gemäß der Analogie mit dem Planetensysteme, Asteroiden der 2ten Ordnung suppliren wollen im Trabantensysteme, so kann bei den Saturnustrabanten kein Ort schicklicher dazu seyn als der, welchen unsere Reihe verlangt, zwischen dem 5ten und 6ten

^{*)} S. Bodes astronom, Jahrb. für 1800 S. 173.

^{**)} S. Bodes astronom. Jahrb, für 1801. S. 103.

^{***)} S. Bodes astronom, Jahrb, für 1811. S. 250.

^{*****)} Exposit. du systeme du monde, Paris 1813. Bd. 2. S. 101. wo für die Massen der Jupiterstrabanten folgende Zahlen vorkommen: I. 0,0000173281; II. 0,0000232355; III. 0,0000881972; IV. 0,0000426591 im Verhältnisse zur Jupitersmasse.

Mond, und bei den Jupiterstrabanten keiner schickelicher, als der zwischen dem 3ten und 4ten Mond, h. in der Mitte zwischen 9 und 15 Jupitershalbmessern, ohngefahr also in der Entfernung von Halbmessern, wie solches unsere Reihe fordert.

Aher, wirst Du mir einwenden, Du übersieh 'das merkwürdige Gesetz welches die drei ersten Jul piterstrabanten gleichsam in ein System verbindet Bekanntlich beträgt nämlich die mittlere Bewegung des ersten Trabanten, nebst der doppelten mittleren Bewegung des dritten, fast gerade so viel als did dreifache mittlere Bewegung des zweiten Trabante und damit hangt unter andern auch folgendes genaus zusammen, dass wenn man jedesmal die Länge des ersten Trabanten l', die des zweiten l'', die des dritten l''' nennt, bestandig mit beinahe verschwindender Abweichung $l' - 3 l' + 2 l''' = 180^{\circ}$ gefunden wird. La Place ist aus diesem Grunde der Meinung. dass jene Trabanten ein eigenthümliches, hinsichtlich ihrer merkwürdigen Bewegungsverhaltnisse auf besondere Krafte sich beziehendes System *) bilden. Es ist wahr, dass Asteroiden am wenigsten Störung. in diesem Systeme machen können; aber auf alle

^{*)} Vergl. Exposition du systeme du monde Paris 1813. B. L. S. 244. Telle est, heisst es hier, la marche des principales inegalités des trois premiers satellites de Jupiter, que Bradley avait entrevues, et que Vargentin a exposeer ensuite dans un grand jour. Leur correspondance et celle des moyens mouvemens et des longitudes moyennes de ces sutellites, semblent faire un système à part de ses corps, animés selon toute apperence par des forces communes, sources de leurs communs rapports.

Fälle scheinen sie, in die Mitte desselben geworfen, nicht sehr passend.

Jedoch, mein Lieber! gerade von diesem merkwürdigen Systeme der Bewegungen, das blos den drei ersten Jupiterstrabanten eigenthümlich scheint, gedenk' ich meinen stärksten Grund herzunehmen für die Anwesenheit der Mondastroiden zwischen dem zweiten und dritten Jupiterstrabanten. Ist es wohl wahrscheinlich, dass die merkwürdige Harmonie unter den Bewegungen jener drei Monde blos in einem einzigen Mondenkreis als eigenthümliches System vorkommen und, wenn ich in der Sprache der philologischen Schule reden darf, welcher ich lange Zeit angehörte, gleichsam als ein άπαξ λιγομένον am Himmel erscheine? Bekanntlich ist die Grundlage jener merkwürdigen dreifachen Zusammenstimmung die schon vorhin herausgehobene Anordnung, dass des dritten Trabanten Umlaufszeit die doppelte von der des zweiten und des zweiten die doppelte von der des ersten ist. Man hat es jedoch nur übersehen, dass auch bei den Saturnustrabanten dasselbe Gesetz gilt, was schon daraus nothwendig hervorgeht, dass wir beide Trabantenfolgen nach einerlei Zahlenreihe ordnen konnten. Aber lass uns hiebei noch ein wenig verweilen.

Wir wollen von den Satzen ausgehen, die vorhin über den Saturnusring eben in dieser Beziehung schon etwas ausführlicher dargelegt wurden, namentlich davon, dass der Saturnusring aus mehreren andern zusammengesetzt sey, von denen jeder einzelne als ein seinem Abstande gemäß umkreisender kleiner Trabant anzusehen *) ist. Da nun Herschel bei einem dieser Ringe (wir setzen nach theoretischen

^{*)} La Place sagt a. a. O. (vergl. Zachs monatliche Correspondenz, May 1810. S. 433) "Il est très vraisemblable, que chacun de ces anneaux est formé lui même de plusieurs anneaux en sorte que l'anneau de Saturne peut être regardé comme un assemblage de divers anneaux concentriques; tel seroit l'ensemble des orbes des satellites de Jupiter, si chaque satellite laissait sur sa trace une lumière permanente." Ich füge noch bei, dass diese Ausicht auf welche la Place durch mathematische Betrachtung geführt wurde, auch große physikalische Wahrscheinlichkeit hat... hiebei kann nicht mehr von Jahre langen totalen Sonnenfinsternissen die Rede seyn, welche den Saturnusring als zusammenhängenden Körper zu einem sehr unangenehmen Begleiter seiner Kugel machen würden. Es ist nicht einmal nöthig, die einzelnen concentrischen Ringe, welche la Place annimmt, im strengen Zusammenhange zu denken. Jeder kann aus einer Reihe gleichartiger meteorischer Massen bestehen, gewöhnlich mit einer Nebelsphäre umgebenengleichwie unsere irdischen Meteormassen, ehe sie zur Erde stürzen, sich meistens von Wolken begleitet zeigen. ohngefähr dachte sich schon Cassini jenen Ring. Hier sind seine Worte; on peut dont supposer avec beaucoup. de vraisemblance, que l'anneau de Saturne est formé d'une infinité de petites planetes fort près l'une de l'autre, qui étant composées dans son atmosphere sont entrainées par le mouvement, qui fait tourner Saturne autour de son centre, et que dans cette atmosphere il y a de grands nuages paralles au plan de l'anneau. Diese Annahme großer in Nebelsphären schwebender Meteormassen überhebt uns (mit Beiziehung der la Place'schen Hypothese von zum Theile ein wenig geneigten Bewegungsflächen) der unwahrscheinlichen Folgerung aus der Beobachtung vorragender lichter Punkte, dass sogar mancher einzelne Berg auf jenem Ring-

Fründen einen der innern voraus) eine Umlaufszeit on 0,439 Tagen wahrnahm und die Rechnung für

kreise die nächsten Trabanten an Größe übertreffe, und ist zugleich unsern Theorien über Kosmogenie gemäß, indem man sich ohngefähr so die Urmaterie zu denken hat, woraus Herschel die nicht in Sterne auflösbaren Nebelflecke gebildet annimmt. Aus unserer Voraussetzung folgt eine mässige Verdunkelung der Saturnuskugel durch die Menge meteorischer Massen, welche aber nothwendig von der Erde aus, in Vergleichung mit den im vollen Lichte stehenden Theilen der Saturnussläche, nicht anders als ein zusammenhängender Schatten ohne alle Unterbrechung erscheinen kann. Dagegen aber wird die Breite (Dieke oder Schneide) des Ringes, eben weil sie keine znsammenhängende Fläche ist sondern vielfach unterbrochen wird von Atmosphären einzelner Ringtheile, auch bei voller Bestrahlung durch die Sonne, neben der beleuchteten Saturnnsfläche, fast unwahrnehmbar seyn, oder nur in einem äußerst matten Lichte, ja in isolirt unterbrochenen Punkten, erscheinen. Und so ist es wirklich nach Schröters kronographischen Fragmenten (Th. I. S. 217 u. 253) und es ist nun noch leichter einzusehen, warum der Schatten des Saturnusringes diesem trefflichen Beobachter nicht immer in gleicher Stärke erschien, sondern einmal auch blos dunkelgrau gesehen wurde, was Schröter aus einer ausnahmlich verschiedenen Modification (die sehr groß gewesen seyn müßte, bei vorausgesetztem continuirlichen Zusammenhange der Ringtheile) der Saturnusringatmosphäre und dadurch veränderter Strahlenbrechung abzuleiten sucht.

Man sieht zugleich, dass sich aus diesem Standpunkt eine Ansicht der auf die Erde niederstürzenden (immer magnetische Metalle enthaltenden) Meteormassen darbietet, welche deren kosmische und atmosphärische Entstehungstheorie gewissermassen vereint. Denn dass die Ring- und den mittleren Ring eine von 0,492 Tagen gibt, so ist offenbar, dass auch ein Ring vorkommen müssel welchem eine Umlaufszeit von 0,471 Tagen angehört. Es versteht sich namlich, dass wir die gegenseitigen Störungen der Ringe durch Massenanziehung, wodurch die gesetzmässige Umlaufszeit der einzelnen abgeandert werden kann, hier, wo es blos um reine Auffassung des zu Grunde liegenden Gesetzes zu thun ist, mit Recht bei Seite setzen. Ueberdiess wäre es leicht wahrscheinlich zu machen, dass, wenn der ganze Ring zu einem einzigen Planeten ausgebildet würde, dieser ohngesähr in der zuletzt angegebenen Zeit umkreisen würde *). Ich will nun diese Umlaufszeit an die Reihe der übrigen Trabantenumlauf

Saturnusatmosphäre wirklich zusammenhängen, beweisett der Umstand, dass Schröter auch unter sehr günstigen Umständen (s. Bodes astronom. Jahrb. für 1800 S. 175) keinen Stern durch den Raum zwischen der Kugel und dem Ringe wahrnehmen konnte. So können also diese astronomischen Betrachtungen uns bei den physikalischen und chemischen über jene Meteormassen leiten, worüber wir dann bei anderer Gelegenheit nur noch etwas weniges nachzutragen haben.

^{*)} Nehmen wir den Abstand des ersten Saturnusmondes zu3,170 Saturnushalbmessern an (was ohngefähr das Mittel ist
zwischen der ältern Bestimmung 3,080 und der neuesten in
der exposition du système du monde von 3,351 Halbmessern) so kommt gerade auf den mittelsten Saturnusring die
Umlaufszeit von 0,471 Tagen. Sollte nach Schröter der
Saturnusring wirklich unbeweglich seyn, so genügt es für
unsern Zweck, dass statt desselben ein Trabant in die Mitte
seines Raumes gesetzt, dem 3. Keplerischen Gesetze gemäse
diese Umlaufsperiode haben würde.

enschließen, den Ring selbst als den ersten Trabanten zählend. Es ist sonach

I. Trabantenumlauf					0,471 Tage
II.	-				0,94271
III.	-			, —	- 1,57024
IV.		, 		,	1,83780
V.			-		2,75948
VI.	-				4,51749
VII.	-			-	15 ,94530
VIII.		· '	 .		79,32960

Du siehst, dass die vierte Trabantenumdrehungszeit die doppelte zweite und die zweite die doppelte erste ist, ganz analog dem Gesetze bei den ersten Inpiterstrabanten. Offenbar ist also, was daraus als nothwendige Folge hervorgeht, die mittlere Bewegung des ersten Trabanten (worunter wir den bezeichneten Ring verstehen) zugezählt der zweisachen mittleren Bewegung des vierten, gleich der dreisachen mittleren Bewegung des zweiten Trabanten. Ware statt des Ringes ein ausgebildeter Mond vorhanden, so würde auch von dem Längengesetze die Rede seyn können.

Im Vorbeigehen will ich bemerken, dass der 3te und 5te Trabant dieses Gesetz nachahmend wieder beginnen, indem die fünste Umlaufszeit wie'der fast ganz genau die doppelte dritte ist. Diess aber leuchtet ohnehin als nothwendige Folge aus unserer Reihe ein.

Wenn nun aber jene merkwürdige harmonische Trias von Bewegungen, (sofern der beliebten Kürze wegen dieser Ausdruck erlaubt ist) welche La Place bei den Jupiterstrabanten als ein eigenthümliches System betrachtet bei dem Saturn ganz entschieden nicht dem 1. 2. u. 3. Trabanten, sondern den 1. u. 4. angehört, sollen wir nicht dasselbe auch beim Jupiter annehmen und erhält also meine Vermuthund dass zwischen dem 2. und 3. wahrnehmbaren Jupitere trabanten Mondastroiden an dem Orte, welchen unsere Reihe ihnen anweiset, sich befinden mögen nicht eben hiedurch einen hohen Grad der Wahrscheinlichkeit?

Wir haben aber nun ein Recht jenes harmonische Gesetz der Bewegungen, womit zwei Trabantenreihen beginnen, auch bei der dritten Reihe der selben zu fordern. Ich will die Reihe der Distanzen und Umlaufszeiten der Uranustrabanten nach Herschels Bestimmungen hieher setzen:

Mittle	ere Abstande	Umla	Umlaufszeiter		
I.	15,120	5,899	26 Tage		
II.	17,022	8,700	58 -		
III.	19,845	10,96	11		
, IV.	22,752	15,45	59 <u>-</u> '		
V.	45,507	38, 073	50 -		
VI.	91,008	107,694	14 —		

Was ich vorhin gleichsam als beginnende Nachahmung jener harmonischen Trias von Bewegungen
angeführt habe, dass namlich die Umlaufszeit des
dritten Saturnusmondes ohngefähr die Hälste von der
des fünsten ist, dasselbe bemerken wir hier annäherungsweise bei dem bis jetzt aufgefundenen erstenund dritten Uranusmonde. Letzterer gebraucht namlich ohngefähr doppelt so viel Zeit zu seinem Umlauf als ersterer. Wir erhalten hiedurch Anleitung
die noch nicht beobachteten Trabanten durch Rechnung zu bestimmen. Es werden nämlich damit dasselbe harmonische Bewegungsgesetz wie in den übri-

gen Trabantenreihen statt finde, vor dem hier aufgefihrten ersten Uranusmonde noch zwei vorhergehen
mussen, deren

mittlerer Abstand

und

Umlausszeit

I. 6;7545

2,1767 Tage

II. 10,7221

4,5554 —

beträgt.

Herschels Beobachtungen sind dieser, aus theoretischen Gründen abgeleiteten, Vermuthung gar nicht ungünstig. Denn Herschel glaubte zuweilen Spuren von einem Ring um den Uranus gewahr zu werden. Einigemal sah er doppelte einander entgegengesetzte Puncte, gleichsam zwei Ringe von verschiedener Breite unter rechten Winkeln. Er bemerkte einstens auch einen Streisen als den Entwurf eines Ringes auf der Oberfläche des Planeten, auch Hervorragungen *). Indess konnte er hierüber nicht zur Gewissheit kommen und erklärt sich zuletzt gegen die Annahme eines Ringes. Es ist aber um so wahrscheinlicher, dass diese zuweilen, wie es scheint, unter hesonders günstigen Umständen bemerkten lichten Puncte und Hervorragungen wirklich durch die nachsten Trabanten des Uranus veranlasst wurden, da die entscheidende Wahrnehmung derselben schon darum nicht möglich ist, weil selbst die in einer Entfernung von 15 und 17 Uranushalbmessern befindlichen Trabanten zuweilen ganzlich verschwinden, jener in einem Abstande von 18" dieser in einem von 20". Herschel bemerkt mit Recht, dass die

^{*)} Vergl. den Auszug der Abhandlung Herschels in Bodes astronom, Jahrbuch für 1801. S. 231.

Ursache davon in dem Lichte des Hauptplaneten zi suchen sey, das erforderlich stark ist um Körper die so äußerst schwach erscheinen, bei einer zu grossen Annäherung völlig verschwinden zu machen.

Wir wollen also dreist zwei noch nähere Trabanten am Uranus annehmen, als entscheidende Beobachtungen darzuthun bisher vermochten, oder et vielleicht je vermögen werden. Und nun lass' und die für dieselben ohne irgend eine Hinsicht auf unser magnetische Reihe, gefundenen Zahlen, so wie alle andern, welche bei den Uranustrabanten vorkommen mit jener unserer Reihe vergleichen. Es ist ein glück licher Zufall, dass die Umlaufszeit des 17 Uranus halbmesser entfernten Trabanten, woraus wir sowoh Umlaufszeit als Distanz der beiden noch nicht durch die Beobachtung entschiedenen Trabanten berechneten, unter allen Bestimmungen, welche bei den Uranustrabanten vorkommen, noch die genaueste iste Denn jener Trabant wurde, gleich dem im Abstand von 22,7 Halbmessern befindlichen zuerst entdeckt und seine synodische Umlausszeit unmittelbar bestimmt aus 6 Combinationen von Stellungen die 6. 7 und 8 Monate von einander entfernt waren, wahrend die des zuletzt genannten Trabanten blos aus 4 solchen Combinationen bestimmt, die Umlaufszeit aller übrigen Trabanten aber nach dieser Grundlage lediglich aus den Distanzen abgeleitet ist, deren Messung so vielen Schwierigkeiten unterworfen war. Ich führe diess an, weil solches bei den folgenden Vergleichungen zu wissen nöthig ist:

Distanzen der Uranustra- banten in Uranus- halbmessern.	Magnetische Reihe. –	Aus der vorhergehenden magnetisch. Reihe berechnete Distanzen (die erste als gege- ben angenommen.)	Un-
I. 6,754	452	6,754	` `
II. 10,722	648	10,132	— 0,590
III. 15,120	864	13,509	+ 0,589
IV. 17,022	1080	16,886	— 0,156
V. 19,845	1296	20,265	+ 0,418
VI. 22,752	1728	27,018	+ 4,266
VII. 45,507	2592	40,527	— 4 ,98 0
VIII. 91,co8	4320	67,545	-24 ,46 3

Wir wollen hieran sogleich die Tafel der Umlaufszeiten anschließen, mit denen im Grund allein unsere Hypothese zu thun hat:

Entwurf der Umlaufszeiten der Uranusmonde.

Aus Herschels Beobachtun- gen abgeleitete Umlaufs- zeiten.	Verhältniss- zahlen der magnetischen Reihe auf der Potenz 3	Unterschiede.	Fehler im Verhältnifse zum Ganzen.	
I. 1,000	1,000		`	
II. 2,000	1,837	— o,165	- 0,081	
III. 2,707	2,828	+ 0,121	+ 0,045	
IV. 4,000	3, 953	0,047	- 0,012	
V. 5,037	5,196	+ 0,159	+ 0,631	
VI. 6,182	8,000	+ 2,817	+ 0,456	
VII. 17,492	14,697	- 2, 795	— o,16o	
VIII. 49,476	31,623	$(31,625 \times 1)$,5 = 47,457)	

Die Fehler in den Distanzen und also auch Und laufszeiten sind bei dem sechsten und siebenten Mondal (denn von der Abweichung des achten abstrahir wir vorläufig geflissentlich) sehr groß. Indess werte man die Kleinheit des hier gebrauchten Maases, de scheinbaren Uranushalbmessers nämlich, erwägt: sieht man leicht, welche kleine Beobachtungsfehl man anznnehmen braucht um die Abweichung det Theorie von der Erfahrung zu erklaren *). Ich satz diess vorzüglich mit Hinsicht auf die große Schwieß rigkeit jene Uranustrabanten wahrzunehmen, welch sich als die feinsten Lichtpuncte zeigten, die Herschel je durch sein großes Telescop am Himmel ent deckte. Herschel, heisst es im Auszuge aus seines Abhandlung über diesen Gegenstand, (Bodes astrono misches Jahrbuch für 1801.) suchte bei dieser äußereit,

^{*)} La Place sagt über die Uranustrabanten in der neuesten Ausgabe der exposition du systeme du monde folgendes "Suivant Herschel six satellites se mouvent autour de cetter planète. Il faut pour les apercevoir de très forts télesco-il pes: deux seuls d'entre eux le second et le quatrième ont été reconnus par d'autres observateurs. Les observations qu'Herschel a publiées sur les quatre autres sont trop pen; nombreuses pour déterminer les élémens de leurs orbes et même pour assurer incontestablement leur existance. -Dennoch werde ich die Zahlen Herschels, als von einem so trefflichen Beobachter mitgetheilt und mit den bis jetzt ersten und größten Instrumenten der Welt gefunden, streng! beibehalten, nicht aus Beobachtungsfehlern, sondern aus ei-1 nem andern Grunde die Abweichung der drei letzten Ura-? nusmonde von dem Gesetz unserer Reihe zu erklären versuchend, was aber erst nach mehreren vorausgeschickten Betrachtungen möglich seyn wird.

mislichen und seinen Beobachtungen die Stellung dieser neuen Trabanten gegen den Uranus so gut als möglich zu bestimmen und aus den beobachteten Abständen beilaufig ihre größten Abstände zu berechnen oder zu schatzen. Aus den letztern folgerte er ihre Umlaufszeiten, die daher nicht sehr zuverlässig sind." — Unter diesen Umständen können wenigstens die kleineren, bei den fünf ersten Trabanten vorkommenden, Fehler gar nicht in Betrachtung kommen.

Aber siehst dn nicht, möchtest du mir vielleicht zurufen, dass durch künstige genauere Beobachtung der einzigen Uranustrabanten dein Gesetz über die Trabantenwelt, statt eine schärfere Anwendung zu finden, auch eben so leicht ganzlich umgestoßen werden kann? Sehr wahr. Jedoch keine menschliche Theorie ist für die Ewigkeit geschrieben; sondern jede blos aus dem Standpunkte zu beurtheilen, wo sie aufgefasst wurde. Ich habe der hier vorgetragenen ein Wort von Kepler vorangestellt, aus seiner ersten Schrift (mysterium cosmographicum) genommen, worin mit großer Begeisterung ein schöner Traum über die Einrichtung unsers Sonnensystems dargelegt ist, indem die Zahl der damals bekannten sechs Planéten und deren gegenseitiger Abstand daraus abgeleitet wurde, dass in ihre Zwischenraume die möglichen fünf regulären Körper (mit einigen zum Theil ans philosophischen Gründen abgeleiteten Correctionen) passen *). Die einzige Entde-

^{*)} Der Hauptsatz des Werkes ist folgender: Terra est circulus mensor; illi circumscribe Dodecaedron, circulus hos

wichtigsten Fragen zu beantworten *). Nur einzelne zerstreute Bruchstücke vermögen wir zu erkennen und zu verbinden. Aber dennoch dem Sinne
des Ganzen nachzustreben und nicht müde werden
bei misslungenen Versuchen, dies, mein' ich, vorziglich sey es, was einem denkenden Wesen geziemt und wozu jede sternhelle Nacht, bei aller
Uzendlichkeit des Anblickes, uns auffordert.

Und in diesem Sinne, mein Freund! lass uns canal wieder die uralte Idee von der Weltharmonie zur Sprache bringen. Keplers berühmtes Werk darüber, sein letztes, auf das er vorzüglich viel Gewicht legte, scheint von wenigen gekannt, Die Seltenvon noch wenigeren gelesen zu seyn. heit dieser Schrift mag solches entschuldigen. Du warst so gefallig mir sie mitzutheilen und ich muß es bedauern, dass die neue Ausgabe, zu welcher längst jene "harmonia mundi" von dir bearbeitet ist, noch nicht erscheinen konnte, bei den unglücklichen Zeitverhaltnissen. Zum Ersatz aber für diese Verspätung theile vorlänfig etwas weniges davon öffentlich mit. Da in den meisten astronomischen Schriften jene Keplerischen Ideen über Weltharmonie auch nicht einmal als interessante Geistesspiele eines merkwürdigen Mannes angeführt werden: so lass' uns die Sache zur Erinnerung bringen in einem chemischen Journal, das hiedurch freilich ein wenig ausschweiset über seine Grenzen, jedoch blos in ein verwandtes Gebiet. Wirklich ist der Geist der ma-

^{*)} Vergl. das letzte Capitel in der öfters angeführten Expos. du systeme du monde: "Betrachtungen über das Weltsystem und die künftigen Fortschritte der Astronomie."

thematischen Chemie diesen Untersuchungen naher verwandt, als man bei dem ersten Anblicke zu glauben geneigt seyn möchte. Denn während von der calculirenden Analysis die Zahl lediglich in ihrer Unbestimmtheit und Unendlichkeit aufgefasst wird: so machen uns die neueren Entdeckungen über chemische Verbindungsgesetze, die mit den krystallinischen zusammenhangen, recht lebhaft aufmerksam auf die individuelle Bedeutung einzelner Zahlen in der Naturwissenschaft. Vielleicht dass wir zuletzt wieder auf die Zahlenphilosophie aufmerksamer werden, welcher das Alterthum nachstrebte, und in deberühmten Lehrsats ren Geist Pythagoras seinen fand und Kepler seine Himmelsgesetze entdeckte.

Schweigger.

II.

Ueber

Keplers Weltharmonie.

(Brief des Professors Pfoff an den H.)

Nürnberg, d. 15. Jap. 1813.

Deinem Wunsche gemäß will ich die Hauptideen Keplers über Weltharmonie in der gedrängtesten Kürze vortragen. Die weitere Ausführung dieses Gegenstandes, welcher eigentlich in Verbindung mit den im mysterio cosmographico von Kepler vorgetragenen Ideen zu betrachten ist, behalte ich zurück für die beabsichtigte neue Ausgabe der harmonia mundi Keplers, die hoffentlich endlich einmal wird erscheinen können. Es ist interessant, das Keplers

weltharmonische Ideen sich auch auf die nach ihm entdeckten neuen Planeten anwenden lassen und ich werde daher geflisseutlich von diesen die zur Erlauterung der Sache nöthigen Beispiele hernehmen.

Es mag Dir aufgefallen seyn, dass auch in Keplers Weltharmonie mehrere der von Dir gebrauchten indischen Zahlen vorkommen. Indess auf die
Indier und ihre Zahlen hat Kepler hier keine
Rücksicht genommen. Seine Zahlen sind davon ganz
unahhangig. Die indische Astronomie lag außer seinem Gesichtskreise zu der Zeit, wo er die unsrige
erst schaffen und beleben sollte.

Seine Zahlen haben übrigens einen eigenthümlichen Ursprung: ein abstractes Princip, aus der geometrischen Eleganz und der algebraischen Constructibilitäts-Einfachheit abgeleitet. Nämlich nach Kepler gefällt sich der menschliche Verstand (und auch der schaffende bewegende empfindende der Muttererde, wie auch der göttliche, von welchem jene Abbilder sind) in Betrachtung und Hervorbringung zuerst derjenigen regulären Figuren, deren Verhältnisse einfach, durch unverworrene arithmetische Operation bestimmbar sind. Dahin gehören also die regulären Dreiecke, Vierecke, Fünfecke u. s. w. der Elementargeometrie, deren Construction leicht. Ausgeschlossen sind Siebeneck u. s. w. welche auf höhere Gleichungen führen.

Gleiche Bewandtniss hat es mit der Musik und dem Gesallen der Menschen daran. Die Verhaltnisse derselben entstehen aus der Theilung der Peripheries gemäß den regulären Figuren im Kreise. Die Ausglührung mit Hülse einiger verwandter Axiome lehrt

Kepler im 5. Buch seiner Weltharmonie. Ich will aber daraus lediglich die hierauf sich gründende müsicalische Scale anführen, welche fast ganzlich mit der nun allgemein angenommeuen Kirnberg'schen zusammenstimmt, die daneben, in Decimalen ausgedrückt, gestellt werden soll von C an, welchen Ton Kirnberger zu Grunde legt, während Kepler von G ausgeht *). Es ist nur die Vergleichung einer einzigen Octav nöthig, aber wegen der folgenden Betrachtung stehen Keplers Zahlen für zwei Octaven hier

Gis Kepler 2160; 2048; 1920; 1800; 1728 C Cis D Dis B Fis 1215; 1152; 1620; 1536; 1440; 1350; 1296; Verhältnis-1; 0,9481; 0,8889; 08333; 0,8000; 0,750n; p,7111 zahlen 1: 0,9492; 0,8889; 0,8437; 0,8000; 0,7500; 0,7114 Kirnberger gis 1024; 960; 1080; 900; Kepler 864; Verhältnisszahlen 0,6667; 0,6321; 0,5926; 0,5555; 0,5353; 0,5 Kirnberger 0,6667; 0,6328; 0,5963; 0,5625; 0,5313; 0,5 dis 8 **768**; 720; 675; 648; 607; 576; Kepler

hier anzuführen; es ist wieder auf die harmonia mundi selbst zu verweisen, welche schon von musikalischer Seite recht sehr verdient studiert zu werden. Keplers Verdienste in dieser Hinsicht scheinen fast, gans vergessen. Selbst in den besten physikalischen Werken findet man davon nichts erwähnt. Auch in Fischers Geschichte der Physik ist des Verfassers der berühmten harmonia mundi bei dem Abschnitte vom Klang nicht gedacht.

Diese auf den Grund der regulären Figuren erbauten Verhältnisse oder Zahlen sucht Kepler nun auch am Himmel, modificirt sie aber durch die Verhältnisse die an den regulären Körpern erscheinen, welches das andere ist, woran sich der Mensch unmittelbar ergötzt, oder worin er, wie oben gesagt wurde, sich gefällt.

Hieraus ergiebt sich nun unmittelbar woher die Zahl 2160 (welche in Indien zu Hause ist und woran wieder andere indische als davon ableitungsfähig sich anschließen) bei Kepler stamme, die derselbe bei allen seinen harmonischen Verhaltnissen zu Grunde legt. Da er von regulären Figuren im Kreis also von der Eintheilung des Kreises ausgeht, so nimmt er die Zahl 21600, was die seit den Alten beliebte Eintheilung des Kreises in Minuten ist, welche er als gegeben vorfand.

Jene harmonischen Verhältnisse suchte nun Kepler in dem Bau der Welten. Indess zeigten sich weder zwischen den Periheliums- und Apeliums-Distanzen einzelner Planeten, noch der Planeten gegen einander, auch nicht in den Verhältnissen der mittleren Bewegungen jene harmonischen Verhältnisse, wie sie in der vorhin angegebenen Tonleiter sich vorsinden. Dagegen fand er deutlich:

- 1. dass die Verhaltnisse der wahren Bewegungen im Aphelio und Perihelio eines und desselben Plameten in harmonischen Verhaltnissen stehen;
- 2. dass bei Vergleichung aller Planeten in Beziehung auf diese aphelische und perihelische Bewezungen gleichfalls harmonische Verhältnisse hervortreten.

3. dass demnach auch in den Bewegungen ausseldem Aphelio und Perihelio alle Planeten in gewissen Lagen zusammen gewisse harmonische Masselbilden.

Ich will, wie ich schon vorhin erinnerte, zun erläuternden Beispiel geslissentlich die neuen Plane ten nehmen.

Die tägliche Bewegung des Uranus im Perihelicist 46",10; im Aphelio 38",22. Das Verhältniss die ser zwei Zahlen ist das nämliche, welches der kleisen nen Terz zukommt, in dem 46,10: 38,22 == 1:0,825 also sehr nahe 1:083 == 2160: 1800. (Beispiel zu 1.)

Ehen so ist die Bewegung des Saturns im Perihelio 67"5. Das Verhaltniss derselben zu der des
Uranus im Perihelio ist fast das der Quint, indem
67,5:46,1 = 1:0,682. (Beispiel zu 2.)

Es ist merkwürdig, dass die vier neuen Planeten zwischen Mars und Jupiter, welche die Stelle eines einzigen größeren vertreten, bei den so verschiedenen Ellipsen, welche sie beschreiben, doch wenn wir ihre wahren Bewegungen im Aphelio und Perihelio nach Kepler's Theorie vergleichen, alle ein und denselben Ton ausdrücken; nämlich Ceres und Vestadas cis, Pallas und Juno dasselbe cis nur eine Octave höher.

Siehe hier selbst die Verhaltnisse der 5 neuen Planeten in ihren aphelischen und perihelischen Bewegungen und Du wirst mit Vergnügen bemerken, wie schön Keplers weltharmonische Ideen auf sie anwendbar sind:

Uranus
$$\frac{1800}{2160}$$
 Pallas $\frac{799}{2160}$ Ceres $\frac{1577}{2160}$

Juno $\frac{755}{2160}$ Vesta $\frac{1540}{2160}$

Es ist wahr, der Ton der übermassigen Quart der eis nach Keplers Scale ist bei den vier neuesten laneten (den Asteroiden) nicht gleich rein; er schweht ei Pallas und Ceres etwas gegen die reine Quart. der das c der Keplerischen Tonleiter hin; indess so olle Schärfe wird man hier nicht verlangen. Auch ie Tone der alten Planeten, wie sie Kepler berechete, weichen öfters ein wenig ab von der vollen usikalischen Reinheit; indess, wie schon erinnert, lepler corrigirt seine Zahlen die aus dem ersten Prinip, den regelmassigen Figuren im Kreise hergeleitet nd, durch sein zweites Princip von den regelmäsgen Körpern liergenommen von deren Verhältnisssen er die Planetenabstände abhängig glaubte, und ittelbar auch ihre Umlaufszeiten, so wie die Beweingen im Aphelio und Perihelio. Es würde zu eitläuftig seyn von diesen Correctionsgesetzen zu Keplers letzte Schrift harmonia mundi hliesst sich hier an seine erste das misterium cosographicum an und ich werde was hierüber zu san ist, bei der neuen Ausgabe jenes berühmten Keprischen Werkes ausführlicher entwickeln. rf die Erinnerung an das Keplerische Correctionssetz hier nicht fehlen, weil auch in der folgenden afel einige ziemlich unreine Tone vorkommen. epler nahm bei dieser Tonleiter der Planeten den turn als Grundton; ich wähle nun dafür den Ura-18 wodurch alle Verhältnisszahlen sich abändern, er doch neue Verhältnisse hervortreten:

Tonleiter nach Kepler, für sämmtliche Planten, wenn man die wahren Bewegungen Uranus im Aphelio und Perihelio als Grundtannimmt, verglichen mit der obigen Tonleter Keplers.

1. Harte Tonart.

Planeten			Töne	
Uranus	Aphel.	2160	2160	g
Juno Venus	Perihel. Aphel.	1871) 1855)	1920	. a
Mars	Aphel.	1676	1728	. h
Vesta	Aphel.	1612	1620	C
Saturn Erde	Aphel. Aphel.	1575) 1543)	1536	cis
Ceres Erde	Perihel. Perihel.	1482) 1435)	1440	d
-	-	,	1296	e ´
Mars	Perihel.	1154	1152	fis
Mercur	Aphel.	1072	3080	g

2. Weiche Tonart.

Planeten			Töne		
Uranus	Perihel.	2160	2160 1920	g a b	
Pallas Juno	Aphel.	1649) 1613)	1800 1620	, C	
Saturn	Aphel.	1475) 1475)	1440	d	
	Aphel. Perihel. Aphel. Perihel.	1303 1278 1225)	1350 1296 1215	es e f	
Venus	Perihel. Perihel. Perihel.	1223} 1088 _} 1106}	1080	g	

Achnliche Scalen Moll und Dur hat Kepler sür eine damaligen Planeten. Sonderbar scheint es, daß nich bei verändertem Grundton ganz erträgliche mukalische Verhältnisse sich ergeben. Nur sehlen freilich in jeder Tonleiter einige Tone.

Kepler aber würde bei obigen Tonleitern anmerken, dass bedeutender als ehemals, nun Merkur und Uranus die Scalen schließeu.

Pfaff.

III.

Schweigger an Pfaff.

Nürnberg den 26. Jun. 1813.

Mittheilungen aus Keplers harmonia mundi, welche Du durch Beziehung auf die neuen Planeten um so interessanter machtest, will ich versuchen, auch in den Distanzen der Himmelskörper, die den Gegentand meines vorigen Briefes ausmachten, also in den Mondabstanden von den Planeten, harmonische Gezeize nachzuweisen. Zu diesem Zwecke werde ich beliglich die Nachklänge eines einzigen Tons einer espannten Seite z. B. das Cherzusetzen haben:

Weiter hört wohl niemand dieses Nachklingen and schon die letzten Wahrnehmungen sind unbetimmt.

Die untergesetzten Zahlen bezeichnen die Schwin-Ingssahlen der Töne; doch habe ich blos die harmonischen Nachklänge mit ihren Schwingungszahk bezeichnet; und vergleicht man diese Reihe harm nischer Nachklänge, welche ein einziger Ton anrämit der vorhin aufgestellten magnetischen Reihe: sieht man, daß sie dieselbe ist. Denn die Zahlen 432; 648; 864; 1080; 1296; 1728; 2592; 45 verhalten sich, wovon wir schon bei den Saturnt trabanten sprachen, genau wie

2; 5; 4; 5; 6; 8; 12; 20; Die magnetische Reihe, so weit sie bei den Trabante vorkommt, ist also zugleich die Reihe harmonische Dreiklange, welche ein einziger Ton nachklinge macht mit Hinweglassung der Dissonanzen.

"Aber auch die Zahl 10 fehlt in der letzten Reih wirst du mir einwenden, obwohl sie eine Const nanz, die Terz, bezeichnet." Ich habe durch Ein schließung jener 10 dieses selbst schon angedeutet. I , dess der Grund dieser Erscheinung ist leicht anzuge ben. Es ist nämlich bekannt, dass bei der Verdop pelung der Tone im Accord das musikalische Ol die Verdoppelung der Terz am wenigsten liebl Wenn also die ersten Glieder der magnetischen Reih zugleich die Vollendung der höchsten Harmonie in Nachklange bezeichnen sollen: so ist es hegreislich warum die Terz sogleich bei der ersten Wiederho lung hinwegbleibt, besonders da sie alsobald wieder i der Zahl 20 um eine Octav höher vorkommt; di Quint fehlt erst bei der dritten Wiederholung in un serer rein harmonischen (zuvor unter dem Name der magnetischen aufgeführten) Reihe; und die Octa bei der vierten. Ganz den Gesetzen des Wohlklan ges gemäls.

Unser Freund Böhner, ein als Componist und pieler gleich ausgezeichneter Tonkunstler, machte per jedesmal wenigstens bis b die Nachklänge deutch hört, neulich eine sehr zarte Bemerkung über lusik, dass nämlich jeder unserer Tone im Grund ine Dissonanz sey, die, Auflösung fordernd, zum Neiterfortschreiten nöthiget, woraus die nie befrieligte unendliche Sehnsucht, welche von der Musik mgeregt wird, hervorgeht. Man könnte sagen, dass par in der himmlischen Harmonie, wenn unsere magpetische Reihe in ihren acht ersten Gliedern als eine Nachklangreihe des einzelnen Tons in derselben anmsehen ist, eine vollendete Auflösung der Dissounzen möglich sey, indem sich hier nämlich der inzelne Ton als Consonanz darstellet seinem Wesen meh. Oder sind jene dem einzelnen Grundton enternt nachklingenden Dissonanzen vielleicht auch in ler Sphärenharmonie nothwendig zum Ganzen? Wir landen nämlich in jeder Folge von Trabanten zuletzt tine Abweichung von jener harmonischen Reihe, indem immer wenigstens der entfernteste sich dem Gesetze nicht unterwarf. Du verstehst mich gewiss, ohne mein Eriunern, dass ich den Planeten als Grundton, die Trabanten desselben aber als dessen Nachklange in den harmonischen Intervallen betrachte *) und aus

^{*)} Jene harmonische Trias von Bewegungen, von welcher im vorigen Briefe bei den Jupiterstrabanten die Rede war, und welche la Place als ein eigenes merkwürdiges System von Bewegungen betrachtet, das isolirt bei dem Jupiter dastehe (aber vielmehr, wie vorhin gezeigt wurde, hier nur am deutlichsten ausgesprochen ist) beruht auf den Zahlen 2; 3; 5, d. h. auf denselben, welche dem nachtönenden harmonischen Dreiklang angehören.

dem schon in den philosophischen Schulen des Alterthums begonnenen Gebäude der Weltharmoni Ueber die wissenschaftliche Bedeutung dieser ursten Lehre, oder Dichtung bleibe jedem seine Meinun ungestört. Es gibt aber, mein' ich, einige Dichtungen, in denen mehr Wahrheit enthalten ist, als vielen allgemein geltenden Theoremen.

IV.

Nürnberg, den 1. Nov. 1815.

Du kennst die Ideen über das Planetensystem, mi welchen ich seit einiger Zeit in Stunden der Musi mich zu beschäftigen liebe. Der Einfachheit in de Gesetzen der Natur scheint es nämlich angemesser dass die Zahlen, welche im Mondensystem von il berücksichtiget wurden, auch in dem der Planets eine Anwendung erlauben. Ich leugne es nicht, da selbst der Gedanke, ob nicht vielleicht eben diese Beziehung auf das Planetensystem jene indischen Zahlen heiligte, mich hiebei geleitet hat, oder mir wenigsten als eine Ermunterung diente, das Gedankenspiel mil denselben fortzusetzen mit einiger Ausdauer. D jene im verwichenen Sommer dir mitgetheilte Reit auf ihrer ersten Potenz die Zahlen der magnetische Polarumdrehungen énthält, auf der Potenz 🛊 aber 🐯 Verhältnisse der Trabantenumläuse darstellt: so fiel mir ein, ob nicht eine höhere Potenz etwa (1)24 derselben Zahlen die Reihe der Planetenumläufe geben möchte. Sehr einsach schien mir wenigstens ein solches Gesetz und in soferne der Natur vielleich unwürdig. Am bequemsten können wir zu m Zwecke die Zahlen suchen, welche auf die z erhoben wirklich das Verhältnis der Planenlause darstellen würden. Hier ist die Tasel, in ter die Umlausszeit des Merkurs von 87,96925804 n als Einheit angenommen wurde.

umen der neten.	Deren Umlaufszeiten *).	Dieselben anders ausgedrückt.	
cur ,	-1.	29:4	
DS .	2,554 -	3,0329:4	
.	4,152	5;766 ^{9;4}	
'S	7,809	4,9869:4	
ta	15,084)	6,681 ^{9;4})	
0	18,120 17,870	7,2489:4	
es :	19.113	7,4229:4(7,205	
as	19,161)	7,4509:4	
iter	49,251	11,5059:4	
ırn ·	122,304	16,9349:4	
ınus	348,857	26,978 ^{9;4}	

Mit den ersten Zahlen unserer Reihe 2, 3, 4, 5 die Uebereinstimmung der obigen ziemlich gut I man sieht, dass wenigstens die Umlaufszeiten der i mondlosen Planeten Merkur. Venus, Mars, e großen Fehler durch die Zahlen 29:4; 39:4; oder was dasselbe ist 4329:4; 6489:4; 10809:4, in wir die indischen Zahlen dafür wählen wollen,

Ich habe die neuesten Angaben zu Grunde gelegt, wie sie im Journal de Physique May 1813 von Delametherie aus der eben erschienenen Astronomie Delambre's ausgezeichnet sind.

dargestellt werden können. Ihre Distanzen werde sich daher dem dritten Kepler'schen Gesetz gemt wie 23:2: 53:2: 53:2 also nahe wie die Umlaufszeits der Trabanten, namentlich die merkwürdigen der esten Jupiterstrabanten, verhalten, deren Bewegung gesetz so sehr die Aufmerksamkeit der Astronome erregte.

Indess bei den übrigen Planetenumläusen ist des weniger. Einstimmung mit unserm Gesetze wahrze nehmen. Ich bezog nun dasselbe auf die Distanzen so ausgedrückt wie eben in Beziehung auf Merkul Venus und Mars, um namlich die Excentricität der Balin nen berücksichtigen zu können. Aber auch so konn das Gesetz der Natnr blos aufgedrungen werden, ita dem bald das Aphelium, bald das Perihelium mel stimmte und mit Recht erinnertest Du, dass weil C Excentricitäten veränderlich sind, schon darum hievon hergenommenen Correctionen immer missi seyn würden. Ich war nahe daran, die Idee vo Beziehung jener Zahlen auf das Planetensystem aud zugeben und behielt sie nur bei andern Beschäftigut gen noch etwas im Auge. Die verflossene für Dic geschäftreiche Woche gewährte mir, glüklicher Weis Musse einige Gedanken zu verfolgen, welche sche lang sich mir darboten, mit denen ich aber anfäng lich, ich gesteh' es, den Versuch kaum wagte. so überraschender war mir der Erfolg. Hier sind d Betrachtungen, welche mich geleitet haben.

Der relative Abstand der Planeten kann nicht von einer, sondern wird nothwendig von zwei Kräfte abhängig seyn. Gegen die Hypothese, welche die Planeten hinstürzen lässt zur Sonne bis sie in einer ihre Dichtigkeit angemessenen Sphäre schweben bliebe

beginnt. Wenigstens ist es aus diesem Gesichtspur verständlich, warum gerade die entfernteren Platen die größeren und gewaltigeren sind: sie bil ten sich unter dem vorwaltenden Einflusse der C tralsonne. Dieß paßet auch zu der Theorie un Freundes Schubert, welche er in seinen Ansiel der Natur von der Nachtseite darlegte, daß nam gleichsam zwei verschiedene Reihen im Planeter steme seyen, deren eine vom Mercur bis zur Judie andere von der Pallas bis zum Uranns reiche

Dieser Polarität entsprechend werden nun näheren Planeten mehr gegen die Sonne, die entse teren mehr gegen die Centralsonne hinstreben zwar gemäß der einem jeden eigenthümlichen K mehr oder weniger.

Diese eigenthümliche Krast berechne ich nun der Lebendigkeit der Plaueten, wenn dieses W vergönnt ist, d. h aus ihrer eigenthümlichen Az drehung, welche bei den Trabanten nicht in trachtung kommen kann, weil diese keine eigenthiliche, sondern blos eine von ihrem Umlauf abhan haben *).

Bei Vergleichung dieser Axendrehungen ich die des Planeten von mittlerer Größe, welch

Die Trabanten werden mehr umhergezogen, statt sich eigener Kraft umzudrehen um die Axe. Sehröter (s. Eastron. Jahrbuch 1801 S. 126) sucht den Grund daß bei der Bildung derselben die mehr angezogenen T sich in die dem Planeten zugekehrte Halbkugel dräs und vergleicht diese Anziehung mit der magnetischen. wird z. B. eine Magnetnadel sich in derselben Zeit ihre Axe drehen, in welcher sie um den Nord- oder Pol eines aufgerichteten Magnetstabes bewegt wird.

tragt fast anderthalbmal so viel als die Dauer eine synodischen Mondumlaufes. Wir werden nachhe sehen, welche neue Correction hiedurch angedeutet is

Der Abstand des Mars wäre nach der Rechnung im Verhaltnisse von 59:4 bestimmt 7,859; die Beobachtung gibt 7,809. Man könnte die Kleinheit de Mars in Beziehung auf Masse und Durchmesser auf führen, um es wahrscheinlich zu machen, daß den Uebergang zu den Asteroiden bilde und sich de Indifferenzone schon ziemlich nah befinde, wodurd dann offenbar die eigenthümliche aus seiner Rotationzu berechnende Krast, mit welcher er an einer ander Stelle der Sonne sich annahern würde, geschwacht werden müßte. Laßt man ohne diese Rücksicht das an den mußte. Laßt man ohne diese Rücksicht das an den mußte. Laßt man ohne diese Rücksicht das an den mußte. Laßt man ohne diese Rücksicht das an den mußte. Laßt man 7,8589: 1,0558 = 7,443 als Um laufszeit des Mars um die Sonne, was nur einen Felicer giebt von 0,047 im Verhältnisse zum Ganzen.

Jupiters Abstand sollte der Zahl 89:4 entsprechend, welche der Reihe gemäß ihm zukommt, durch 22,6274 bestimmt werden. Jedoch er streht mit de ihm eigenthümlichen seiner Rotation verhaltnißmäß sigen Krast gegen die Centralsonne hin, so daß sein Umdrehungszeit, nach dieser Hypothese 22,6274 0,4253 = 53,206 erhalten wird. Die Beobachtung gieß aber nur 49,251, was indeß im Ganzen lediglich eine Unterschied von 0,080 macht.

Saturns Umlaufszeit sollte nach dem Gesetze de magnetischen Reihe, entsprechend der Zahl 12934 durch 56,3430 bestimmt werden. Die Correction die ser Zahl durch die Axendrehung giebt 56,3430 p,4399 = 128,088. Die wahre Umlaufszeit aber in \$22,304. Der Unterschied beträgt nur 0,047 im Ganzer

entsernteren. Wenn, wie wahrscheinlich, zwische 1 und 2 der mittlere Factor 14 anzunehmen ist: erhalten wir sür den hier vorausgesetzten Planeti eine Rotation von 15 bis 16 Stunden. Setzen wir den Zur Erleichterung des Ueberblick

I.	II.	III.
Beobachtete Um la uf szeiten.	Magnetische Reihe.	Daraus berechnets Perioden.
Mercur i	29;4	1
Venus 2,554	3 9:4	2,4 900
Erde 4,152	49:4	4,7568
Mars 7,809	59:4	7,8589
Vesta 15,084 Juno 18,120 Ceres 19,113 Pallas 19,161	6 9:4	11,8447
Jupiter 49,251	8 9:4	22,6274
Saturn 122,504	12 ^{9:4}	56,3430
Uranus 348,857	209:4	177,8279

Der Anblick der vorhergehenden Tafel leh daß alle mondlosen Planeten in der Abtheilung I und VII. das Zeichen — haben, alle aber von Tr banten begleiteten das Zeichen —.

Saturnsrotation in Vergleichung mit der des Jupiters Rede) soit à peu près la même et - au dessous d'un des jour pour les deux plus grosses planètes, tandis que planètes, qui leur sont inférieures, tournent toutes sur les mêmes dans l'intervalle d'un jour à fort peu près. A

a 15 3 Stunde, so könnte die dem fünsten Glied der magnetischen Reihe entsprechende Reihenl 11,8417 mit 0,6628 dividirt werden, wodurch die 17,870 erhalten wird.

nt folgende Tafel:

IV.	V.	VI.	' VII.
Axen- lrehungs- reihe.	Corrigirte Zahlen durch Division der III. mit IV.	Differenzen.	Fehler im Verhaltnisse zum Ganzen.
1,0284	0,972	0,028	0,0 2 8
1	- 2,490	 0,064	— 0,025
,0250	4,641	+ 0,489	十 0,118
,0553	7,445	— 0,366	— 0,0 17
1,6623 Tictiou)	17,870	•	,
, 4 253	53,206	+ 3,955	+ 0,080
,4399	128,088 .	+ 5,784	+ 0,047
,5097 'iction)	348,857		

liedurch ist deutlich ausgesprochen, woher die etion zu nehmen sey, um die Uebereinstimunsers Gesetzes mit der Erfahrung noch schäru machen. Namlich die Natur selbst scheinet
ie Monde unsere Aufmerksamkeit hinzulenken.

hröter macht auf den merkwürdigen Gegensatz in der stations- und Revolutionsgeschwindigkeit bei den kleirn und größern Planeten aufmerksam (s. Bodes Jahrbuch r 1812. S. 221 u. 222.)

mondlosen und die mondbegleiteten Planeten ins Augenfiel. Nun wollen wir den andern bei Correctionen möglichen Weg einschlagen, daß wir die Fehler auf die eine Seite, namlich hier auf die Seite der von Trabanten begleiteten Planeten bringen, mit welchen wir uns jetzt zu beschäftigen haben. Die Tafel er halt also olgende Gestalt:

· I.		11;	III.	IV.	V.	VI.
Beobach Um- laufszei		Aus der magneti- schen Reihe be- rechnete Pe- rioden.	Axen- umdre- hungs- reihe;	Cor- rigirte Zahlen durch Division der Reihe II. mit III.	Dif- ferenzen.	Fehler im Ver- hältnisse zum Ganzen.
Mercur '	1.	1	Į.	1		
Venus :	2,554	2,4900	1,9724	2, 561	+ 0,007	+ 0,003
Erde	4,152	4,7568	0, 9967	4,772	+ 0,620	+ 0,149
Mars	7,809	7,8589	1,0267	, 7,655	→ 0,154	- 0,020
*		*	*	*	•	* .
Jupiter 4	9,251	22,6274	0, 4135	54,715	+ 5,464	+ 0,112
Saturn 12	2,304	56,3430	0, 4277	131,722	+ 9,418	+ 0,077
*		*	#	* *	*	

Ich habe hier geslissentlich den Uranus und die -Asteroiden hinweggelassen, weil blos muthmassliche Zahlen hätten gesetzt werden könuen, wovon schon im vorigen Briese die Rede war.

Man sieht übrigens, dass bei den mondlosen Planeten alle Fehler sast als verschwunden angesehen
werden dürsen. Bei den von Monden begleiteten
sind sie aber nun um so mehr vergrößert, jedoch
alle in, demselben Sinne, namlich mit dem gemeinschaftlichen Zeichen +.

Als dié erste Idee konnte beisallen, ob nicht etwa durch den Trabantenumschwung die Rotation der Planeten beschleuniget werde. Indess man müsste eine sehr bedeutende Beschleunigung annehmen, um alle Fehler verschwinden zu machen. Es wäre nämlich zu setzen, dass Saturn, wenn kein Mond die Schnelligkeit seiner Rotation erhöhete, erst in 11 Stunden 5 Minuten, Jupiter in 11 St. 2 M. die Erde aber erst in ohngefahr 27 ½ Stunden sich um ihre Axe drehen würde. Vergleichungsweise würde Saturn am wenigsten beschleunigt und man könnte diess der Natur gemäß finden, weil er seine Monde in so auffallend großer Nähe hält. Den Ring selbst abgerechnet, ist der erste ausgebildete Mond, nach Meilen seine Entfernung ausgedrückt, halb so nah am Saturn. als unser Mond an der Erde. Wirklich beträgt auch der Zusatz zur Umdrehungszeit, den wir hinsichtlich auf die Monde gemacht haben, bei Saturn, im Verhältnisse zur wahren, nur etwa halb so viel als bei der Erde. Indess eine solche Analogie, wenn anders zufallige Vergleichungen diesen Namen verdienen, wäre nicht einmal mathematischen Gesetzen entsprechend. Diesen gemäs hab ich mir vielmehr folgendes Problem aufgestellt: wie, unter Voraussetzung einer Rotationsbeschleunigung der Planeten durch die Monde, die durch unsern Erdmond mögliche Beschleunigung der Erdrotation sich zu der verhalte, welche die Jupiterstrabanten bei ihrer bekannten Distanz und ihrer durch La Place bestimmten Masse in Beziehung auf die Jupitersrotation haben können. Jedoch ich sah bald, dass ich auf diesem Wege nicht zu meinem Ziele komme, Aber welcher andere Weg ist einzuschlagen?

Wollen wir noch einen Blick auf unsere vorhergehende Tafel werfen. Wir werden finden, daß die zu corrigirenden Zahlen ohngefahr um denselbes Bruchtheil zu groß sind im Verhaltnisse zum Ganal zen. Es bietet sich demnach der Gedanke dar, daß die von den Monden herzunehmende Correction welche wir suchen, durch eine constante Große annahernd darstellbar sey. Gewiss zwar ist jener gesuchte Factor ein veränderlicher; aber doch wird der Gedanke an einen constanten dadurch 'unterstützt, dass unser Erdmond eine so große Masse hat in Vergleichung mit der Erde, die Jupitersmonde aber eine so kleine, verglichen mit Jupiter. Was an Zahl und Ausdehnung des Systems abgeht könnte also vielleicht durch die Masse ersetzt werden. Masse ist mir übrigens, gemass den von Dir in Bodes astronomischem Jahrbuche für 1814 (Berlin 1811) aufgestellten Satzen, lediglich ein auf die Anziehung sich beziehender Ausdruck, selbst wohl von magnetischer Bedeutung, unabhängig dagegen von dem Begriffe der Dichtigkeit, welcher auf die ganz unerweisliche Annahme einer indifferenten allgemeinen Körperanziehung sich gründet, wogegen ich B. 7. S. 305 d. J. nicht aus speculativen Gründen, sondern aus Gründen der Erfahrung Einwendungen machte *).

Früher schon hat gegen jenen Satz aus chemischem Gesichtspuncte ein eben so gründlicher Astronom als Physiker Einwürfe gemacht, Mayer zu Göttingen, in seiner interessanten in den Commentationen der Göttinger Gesellschaft von 1804. befindlichen Abhandlung "de affinitate chemica corporum coelestium", woraus wir den Lesern dieses Journals noch einen Auszug schuldig sind. Was die News

Fragen wir, womit jene für die mondhegleiteten Planeten aus unserer magnetischen Reihe gefundenen etwas zu großen Zahlen dividirt werden müßten, um in die von der Beobachtung gegebenen sich zu verwandeln: so erhalten wir bei der Erde den Factor 1,149 bei Jupiter 1,111 bei Saturn 1,077. Das wirhmetische Mittel aus diesen Zahlen ist 1,112 und wir werden also der Wahrheit ziemlich nahe kom-

tonsche Attractionstheorie "Masse" nennt leitet er sinnzeich aus einer chemischen Verwandtschaft und Anziehung der Woltkörper her. Nothwendig ist nun aber auch das Gesets der Schwere, wie es sich auf unserer Erde darstellet, aus ähnlichem Gesichtspuncte zu fassen, und man sieht, dass wir also den berühmten Newton'schen Entdeckungen keinesweges zu nahe treten, sondern nur aus verändertem Standpuncte die durch Erfahrung und Theorie erwiesenen Thatsachen, betrachten. An Abhängigkeit der Schwere auf der Erdoberfläche vom Erdmagnetismus haben schon-mehrere gedacht. Coulomb's Versuche, denen gemäs alle Körper, von welcher Art sie seyn mögen, in ihren kleinsten Theilen von künstlichen Magneten angezogen werden, sind dieser Ansicht günstig. In der That man spricht denselben Satz nur in größeren Verhältniszahlen aus, wenn man sagt, dass alle Erdkörper von dem großen Erdmagnet angezogen werden und solches Schwere nennt. Nicht ohne Grund aber kann dem großen Krystall unserer Erde auch Krystallelectricität, die dem Magnetismus so nahe verwandt ist, beigelegt werden und da, wie ich an mehreren Stellen dieses Journals (zum Theil in zeratrenten Anmerkungen) wahrscheinlich gemacht zu haben glaube, alle electrischen Erscheinungen und alle chemischen rwandtschaften von krystallelectrischen Gesetzen abzuhängen scheinen: so berühren sich, wie so oft, Magnetismus, Electricität, Chemismus auch hier, und zwar in kosmischer Beziehung, wo vielleicht ihr Vereinigungspunct ist.

men, wenn wir jedesmal die für einen mondbegleit teten Planeten gesuhdene Zahl mit 1,112 dividirent oder was ziemlich dasselbe ist mit 0,9 multiplicirent

und nun können wir das bisher Besprochenselmit wenigen Zeichen in einer allgemeinen Formelmdarstellen. Es seyen N', N'', N'''.... N die Zahlenselder magnetischen Reihe; die Umlaufszeiten der Plateneten wollen wir der Reihe nach mit U', U'', wenter und einen auf die Monde sichten ter der Conficienten k nennen: so ist allgemein

$$\ddot{\mathbf{U}} = \mathbf{U}' \left\{ \frac{\dot{\mathbf{N}}}{\mathbf{N}'} \right\}^{9;4} \cdot \frac{\mathbf{t}'}{\dot{\mathbf{t}}} \cdot (1 - 0, 1. \text{ k.})$$

Dieser Conficient k, dessen Bestimmung auf eine uns noch unbekannte Art von den Monden herzunehmen ist, wird natürlich bei den mondlosen Planeten = o und kann bei den von Trabanten begleiteten mit erträglicher Genauigkeit = 1 gesetzt werden *), indem er bei der Erde 1,500, bei dem Jupi-

berechnet 0,4590 Tage, fast genau 11 Stunden dauern, wie sie in der That zu vermuthen ist. Denn wie der Marsrotation Verhältnis zur Erdrotation größer, als das der letzteren zur Venusrotation ist: so mag auch die Uranusrotation ein entsprechend größeres Verhältnis, zur Saturnusrotation haben, als diese zur Jupitersrotation hat, welcher Annahme gemäß sie wenigstens 10,9 Stunden dauern müßte. Größer als 11 Stunden aber wird sie darum kaum seyn können, weil Herschels Beobachtungen für eine Abplattung der Uranuskugel an den Polen sprechen, woraus sich eine schnelle Axendrehung derselben folgern läst.

r 0,998, bei dem Saturn 0,715 beträgt, was uns f die Mittelzahl 1,004 führt, statt welcher wir, fern es blos um Annaherung zu thun ist, die nstante Größe 1 wählen konnen. Wollen wir den ersuch machen, unter dieser Voraussetzung aus r eben angegehenen Formel die Umlaufe der Platen zu berechnen, besonders da es angenehm seyn und diese Berechnung nicht blos in Verhaltnißzahlen, e vorhin augegeben wurden, sondern auch in abluten Zahlen, wie sie von dieser Formel ausgebrochen werden, vor Augen zu haben:

Planetenumlaufszeiten in absoluten Zahlen.

Beobachtete Umlaufszeiten in Tagen *).		Aus obiger Formel berechnete Umlaufszeiten gleichfalls in Tagen	
[ercur	87,96925804	87,9693 (gegeben)	
enus	224,70078690	225,26	
rde	565,25658550	377,85	
lars	686,9796458	673,58	
'est a	1526.930)	•	
uno eres allas	1594,023(1681,370) 1571,985 1685,619)	1571,98	
upiter	4552,5851167	4531,90	
aturn	10758,3221613	10428,71	
Iranus	30688,7126872	30688,71.	

Nimmt man an, dass der fingirte größere Planet, welchen wir an der Stelle der Asteroiden uns denken, von Trabanten begleitet sey: so würde sich nach obiger Formel seine Rotation auf 14 Stunden 19½ Minuten bestimmen, während sie im entgegengesetzten Falle 15 Stunden 55 Minuten dauern würden.

*) Diese Zahlen sind aus der eben erschienenen neuen Ausgabe der Exposition du systeme du monde von la Place; sie weichen von denen, welche Delambre angiebt und welMan sieht, dass der größte Fehler bei der Erd und dem Saturn vorkommt, dass derselbe indes kaun mehr als 0,05 des Ganzen ausmacht. Nimmt mat hinzu, dass, ausser dem nur annähernd bestimmtel auf die Monde sich beziehenden Conficienten, auch die Rotationsangaben nicht in aller Schärfe zu nehmen sind und dass bei letzteren auf Minuten sich beziehende Fehler hier von Einflus auf Tage werden können *): so leistet obige Formel in der That alles was man von einem unter solchen Bedingungen gegebenen Ausdrucke verlangen kann.

che wir vorhin gebrauchten nur wenig ab. Nämlich nach Delambre sind die Decimalen bei dem Venusumlauf 700824, bei dem Mars 979619, bei Jupiter 596308, bei Saturn 969848, bei Uranus aber dieselben wie oben.

^{*)} Ein Beispiel wird diess am besten erläutern. hatte anfänglich im ersten Theile der hermographischen Fragmente die Mercurrotation auf ohngefähr '24 Stunden mit 'der Bemerkung bestimmt, dass diese Angabe bis aus etliche Minuten, oder höchstens IIg der Periode genaus sey. "Uns genügt das um so mehr, fügt er bei S. 87. 40. selbst bei der so mannigfach geprüften Rotationsperiede des Jupiters die Ungewissheit eigentlich noch immer und fast ohne alle Hoffnung einer größern Genauigkeit, hin? auf ein Paar Minuten hinangeht und das überhin bei einer mehr als halb kürzeren Periode. " Unter allen Beobachtung gen schien damals die, welche auf 24 St. 4 Min. die Rotation festsetzte, die genaueste. Hätten wir nun diese su Grunde gelegt: so würden wir die Umlaufsperiode des Inpiters fast 9 Tage größer gefunden haben, als die wahre, während wir dieselbe nun um etwas mehr als einen halbes 🤅 Tag zu klein erhielten bei Benützung der neuesten genaueren Bestimmungen jener Merkurrotation. Der genauere Aus-

Wir wollen nun aus den durch diese Formel chneten Umdrehungszeiten die mittleren Plane-Distanzen herleiten, wozu aufzufordern scheinet Uuveränderlichkeit dieser mittleren Distanzen, rend dagegen sowohl Excentricität, als Revolution n möchte nun vermuthen auch Rotation, wegen hier bewiesenen gegenseitigen Abhängigkeit bei-periodischen Veränderungen unterworsen sind.

Mittlere Distanzen der Planeten.

h Beo	backtung gegebene mit lere Distanzen.	Aus den durch die mag- netische Reihe gefunde- nen Umlaufszeiten berechnete.
'kur	<u>`0</u> ,5870981	0,387098
us	0,7235316	(gegeben) 0,7245
e	1,0000000	1,0229
`S	1,5236923	1,5035
ta	2,36319	
0	2,67335 2,76722 2,6434	2,6458
es	2,70/22	2,0100
las	, 2, 77188	,
iter	5,202776	5,2006
arn	9,538770 5	9,5416
ınus	19,1833050	19,1830
	1 1 0	977 1 · · · ·

Man sieht, dass unsere Formel wenigstens eine tere Genauigkeit in Beziehung auf die mittleren tanzen giebt, als die ältere, von welcher anfänglich ere Untersuchung ausging, wenn wir nämlich, wie

druck der Jupitersrotation 0,41377 (statt 0,4138 welchen wir gebrauchten) gibt 1332,22 Tage Umlausszeit, noch richtiger.

es bei dieser geschieht, blos die erste Decimale als gultig beibehalten, was auch bei unserm nur annähernden Ausdruck allein erlaubt seyn kann. Jeno ältere Formel (S. 8.) giebt die Zahlen 0,4; 0,7; 1,0; 1,6; 2,8; 5,2; 10,0; 19,6 die unsrige dagegen 0,4; 0,7; 1,0; 1,0; 1,5; 2,6; 5,2; 9,3; 19,2, wo blos bei dem weiten Abstande des Saturns ein Fehler von 0,2 Erdweiten vorkommt, der im Verhaltnisse zum Ganzen 0,62 beträgt. Jene altere Formel giebt aber bei Mars, Saturn und Uranus, statt der mittleren Distanz, beinahe das Aphelium an *).

Dass ich bei dem Wunsche, noch höhere Genauigkeit zu erreichen und daher das Gesetz aufzusinden
des veränderlichen Conficienten k, mich auch an den
von Platen hinsichtlich der Trabanten, aufgestell-

^{*)} Wurm sagt in seiner vorhin S. 8. angeführten Abhandlung: Bei Berechnung der Formel a + 2 . b'stimmen "nach augestellten Versuchen" die berechneten Abstände mit den beobachteten am genauesten, wenn man a == 0,387, nach der Beobachtung, und b = 0,293 aunimmt. Man findet I. 0,387 II. 0,680 III, 0,973 IV. 1,559 V. 2,731 VL 5,075 VII. 9,763 VIII. 19,139. Es erhellt, dass anch so unsere Formel noch genauere Bestimmungen giebt. Freilich bezieht sie sich eigentlich blos auf 5 Planeten, Venus, Erde, Mars, Jupiter und Saturn, deren Rotation durch Beobachtung festgestellt wurde. Indefs da die Axendrehung des Uranus, aus unabhängigen Gründen von unserer Formel, mit Wahrscheinlichkeit zu 11 Stunden angenommen werden kann: so reihet sich auch dieser mit einigem Recht hier an: Jens ältere Formel a + 2 . b giebt in der That auch blos 6 Distanzen, da sie ihrer Natur nach, außer dem Merkurabstand, nuch die Venusweite gegeben verlangt.

Es ist in demselhen schon ein Zusammenhang zwischen der Ausdehnung der Trabantensysteme und der Entfernung der dazu gehörigen Planeten von der Sonne (also auch ihrem Umlaufe) deutlich angedeutet. Indess jenes Platen'sche Gesetz, dem zu Folge die Entfernungen der äußersten Monde von den Planeten, in Meilen ausgedrückt, sich wie die Entfernungen der Sonne verhalten, denen sie angehoren, von der Sonne verhalten sollen, stimmet wohl ziemlich gut bei der Erde, Jupiter und Saturn, aber keinesweges bei Uranus; man müßte denn einen sehr weit von diesem Planeten entfernten noch unentdeckten Uranusmond annehmen wollen.

Aber ich würde Dich ermüden, wenn ich alle bei dieser Gelegenheit angestellten Betrachtungen Dir mittheilen wollte. Ich beachtete zuweilen, wie Platen, blos den letzten Trabanten und seine Umlaufszeit, zuweilen alle miteinander, ich nahm auch, da solches aus dem Gesetze Platens von selbst folget, auf die Planetengroße Rücksicht, ferner auf die jedesmalige Lage des Trabantensystems in der Reihe der übrigen, auf die Zahl der unmittelbar vorhergehenden mondlosen Planeten u. s. w. Indess, obgleich in einigen Versuchen das Gesuchte ziemlich erreicht wurde, verwarf ich-dennoch zuletzt alle, weil ich fürchtete mich von dem einfachen Gange der Natur zu entsernen und in Künsteleyen zu verfallen. lang es nämlich nicht möglich ist, die Axendrehung des Uranus durch Beobachtung scharf zu bestimmen, bleibet der Einbildungskraft ein zu großer Spielraum, indem jedes sur die Veränderung des auf die Monde sich beziehenden Conficienten k etwa gelundene und für die drei Planeten Saturn, Jupiter und Erde erträglich stimmende Gesetz leicht übertragbar ist auf den Uranus mit kleinen Abanderungen hinsichtlich auf dessen hypothetische Rotationszeit. Dass wir indess, bei unserer vorigen Annahme einer Axendrehung des Uranus von 11 Stunden, wenigstens nicht beträchtlich von der Wahrheit entsernt seyn konnen, beweiset die von Herschel beobachtete Abplattung der Uranuskugel an den Polen, wovon aber schon vorhin die Rede war.

Schlusrede an den Leser.

Du bist vielleicht ungehalten, lieber Leser! daß ich in einem chemischen Journale so lang von astronomischen Dingen spreche. Aber ich hoffe, Du wirst diese Ausnahme von der Regel verzeihen, ja zuletzt wohl entschuldigen und gut heißen, wenn ich Dir nun zeige, wie alle diese astronomischen aus chemischen Betrachtungen hervorgingen.

Es scheinet mir nämlich ein großer Fortschritt der Chemie unserer Zeit, daß die bisherige Lehre, als sey lediglich durch Verbindung der Körper mit Oxygen eine Feuererzeugung möglich, verlassen wurde und man sich überzeugte, daß bei allen lebhaften chemischen Verbindungen und Entbindungen Licht hervortrete. Diese Lichterzeugung ist daher überhaupt, mein ich, bei jedem chemischen Prozesse *), nur in einem für uns nicht selten unwahr-

^{*)} Die neueren dafür beweisenden Thatsachen, welche hie und da zerstreut in den Abhandlungen dieses Journals vor-

nehmbaren Grade, vorauszusetzen. Hiedurch aber, ist es zugleich entschieden, daß bei den großen chemischen Verbindungen und Zersetzungen, die ewig und ununterbrochen in der Atmosphare und auf der Erdoberfläche Statt finden, die Erde als ein schwach leuchtender Körper (als eine Sonne im Kleinen) zu betrachten sey. Natürlich aber wurde unser Augunempfindlich für das schwache Erdlicht, gewohnt des stärkeren Sonnenlichtes gleich allen für den Tag geschaffenen Thieren.

Diese Ansicht der Erde als eines, obwohl schwach, leuchtenden Körpers läßt sich auf jeden der Planeten *) übertragen. Denket man sich höhere Potenzen dieser chemischen Naturprozesse, als sie auf unserer Erde Statt haben, wohei jedoch, auf dem Standpunkt unserer neuesten Electrochemie auch höhere Potenzen der electrischen (wahrscheinlich mit dem Magnetismus verwandten) Kraft anzunehmen sind: so hat man die Idee von einer Planetenumwandlung in eine Sonne.

kommen, habe ich in den Registern zu demselben mit Achtsamkeit auf diesen Satz zusammengestellt unter den Worten
Brennen, Licht, Leuchtsteine, Verpuffung, so dass sie jeder Leser mit Leichtigkeit überblicken und sich von der
Richtigkeit der obigen Behauptung überzeugen kann.

Auch hier kann ich, wie es in dieser Abhandlung stets geschah, die theoretischen Ansichten durch Ersahrungsgründe noterstützen. Wirklich haben die ersten beobachtenden Astronomen, Merschel, Schröter, Harding sich mehrmals durch Beobachtungen veranlasst gesunden, eine Phosphorescenz der Planeten anzunehmen. Ich will mich der Kürze wegen nur auf das berusen, was, in Bodes astro-

Standpunkte der Chemie, Sonnen und Planeten nicht als helle und dunkle Körper unbedingt entgegenzusetzen, sondern beide als lediglich dem Grade nach verschiene Sonnen aufzusassen sind; und da auch der Sonnenumschwung um Centralsonnen durch die neuesten Untersuchungen erwiesen, d. h. dargethan ist adas Sonnen in Béziehung auf großere Sonnen als Planeten zu betrachten seyen: so bieten sich hier Astronomie und Chemie gegenseitig die Hand.

Solche Betrachtungen leiteten mich bei den vorthehergehenden Untersuchungen und darum sucht' ich die Gesetze der Trabantensysteme, nur potenzirt, im Planetensystem auf.

Aber wir können nun wieder vom Planetensystem auf Trabantensysteme zurückeschließen und das durch erganzen was in der vorhergehendeu Betrach tung hierüber noch vermißt wurde.

Dass ich Asteroiden der zweiten Ordnung unter den Monden annahm, wird auf dem gegenwärtigen Standpunkt um so erlaubter scheinen. Aber ich gehe nun noch ein wenig weiter. Ich frage, welchen

nomischem Jahrbuche für 1809, Schröter (S. 166) und Hardding (S. 170) über die Phosphorescenz der Venus, deren Nachtseite von beiden deutlich gesehen wurde, so wie des Moudes und der Erde sagen. Von der durch vorhergehendes Sonnenlicht (da sowohl an sich als durch die aufgeregte Wärme so günstig chemischen Prozessen ist) erhöheten Erdphosphorescenz, welche veranlasset dass die Abenddämmenung länger dauert als die Morgendämmerung, war schon Bd. V. S. 238 d. J. die Rede: Bekanntlich zeigt anch die so kleine Vesta ein fixsternähnliches Licht. Auch die Mercurnachseite sah Schröter leuchten.

Sinn die bei den letzten Monden immer wachsenden Abstände und welchen besonders der große Sprung haben mag, in dem jedesmal der ausserste Trabant sich entfernt? Was für eine Bedeutung die entsprechenden Raumausdehnungen im Planetensystem bei den eutfernteren Planeten hahen, solches kann nicht verkannt werden. Diese entfernteren Planeten and die großeren und sind mit einer bedeutenden Auzahl von Monden umgeben, bedürfen daher, um neue eigenthümliche Systeme von Weltkörpern zu bilden, eines größern Raumes. Sollen wir annehmen, dass dieselben wachsenden Distanzen im Trabantenreiche minder zweckmaßig segen? Und dürwir derselben Erscheinung nicht denselben Grund *) unterlegen, hesonders auf dem hier gewählten Standpunkte? Ich meine nämlich, dass wir hiedurch Anleitung erhalten, secundare Monde (vielleicht blos, nach Analogie des Saturnusringes, wenn derselbe nach der vorhin gegebenen Theorie aufgefasst wird, noch unausgebildete, in Nebelsphären verhüllt umkreisende Meteormassen) welche sich drehen um Monde, übergehende zur Planetennatur, Diess wird noch wahrscheinlicher anzunehmen. durch folgende Betrachtung.

Gerade die bestimmte Zahl der regulären Körper war es, wodurch Kepler zur Vergleichung derselben mit den Planetenraumen veranlasst wurde.
Den Reihen, mit denen er zuvor vergeblich ver-

^{*)} Ich schließe hier lediglich nach der alten regula philosophandi, wie sie Newton in seinen philosophiae naturalis
principiis mathematicis ausdrückt: "effectuum naturalium
ejusdem generis eaedem sunt causae."

und die er zuletzt verwarf, machte er auch ihre und die er zuletzt verwarf, machte er auch ihre und die er zuletzt verwarf, machte er auch ihre und Unendlichkeit zum Vorwurf: "ich sah auf diese Art nicht ein, sagt er, warum blos sechs und nicht eben so gut zwanzig oder hundert Planetenkreise seyen *). Wirklich hat auch Wurm, in seiner schon vorhin angeführten Abhandlung, nach dem empirischen Gesetze des Planetenabstandes, von welchem der Anfang der vorhergehenden Untersuchung ausging, noch eine ziemliche Anzahl von Planetenkreisen berechnet und erst dann als er auf einen Planeten, welcher 940800 Jahre zum Umlauf brauchte, gekommen war (nämlich den 17. in der Reihe) schließt er mit den Worten des Dichters: sunt certi denique fines. Indes ist auch hier durchaus noch kein mathe-

^{*)} Ich will die angedeutete Stelle aus Keplers mysterio cosmographico anführen, weil sie noch in anderer Beziehung interessant ist. Er erzählt anfänglich von den mancherlei Versuchen, welche er gemacht habe, das Gesetz der Planetendistanzen zu finden. "Cum igitur hac non succederet, heisst es, S. 7, alia via, mirum quam audaci, tentavi. aditum. Inter Jouem et Martem interposui novum Planetam, itemque alium inter Venerem et Mercurium, quos duos forte ob exilitatem non videmus. Sic euim existimabam me aliquam aequalitatem proportionum effecturum, quae proportiones inter binos versus solem ordine minuerentur, versus fixas angescerent. Verum hoc pacto neque unius planetae interpositio sufficiebat`ingenti hiatui 4 " et J. Manebet enim major Jouis ad illum novum proportio, quam est Saturni ad Jouem. Et hoc pacto, quamvis obtinerem qualemcumque proportionem, nullus tamen cum ratione finis, nullus certus numerus mobilium futurus erat, neque versus fixas veque dum illae ipsae occurrerent,

ntischer Grund zu einem Schlusse der Reihe voranden, die vielmehr, dem allgemeinen Ausdrucke emäß, ins Unendliche gehen sollte.

Aber wenn kein mathematischer Grund voranden ist, um abzubrechen die Reihe, so müssen
ir einen physikalischen suchen, welcher sich dann
ieder mathematisch zu erkennen geben wird. Ware
un ein Planet ganz gleich dem andern und eben so
zier Mond ganz wie der vorhergehende: so ist kein
krund einzusehen, warum die Reihe derselben plötzich abbrechen sollte. Indess wir sehen es deutlich,
lass die entsernteren Planeten sich von den naheren
etrachtlich unterscheiden; aber nicht etwa abnehnend an Vollkommenheit wie ihre Sonnenreihe abnimmt, sondern vielmehr zunehmend daran, größer
in Gestalt, lebendiger in ihrer eigenthümlichen Umlrehung (um ihre Axe namlich), neue Weltkörper
im sich führend der Sonne vergleichbar. Wir

neque versus solem unquam, quia divisio spatii post Mercurium residui per hauc proportionem in infinitum procederet. — Aestas pene tota hac cruce perdita. Denique levi quadam occasione propius in rem ipsam incidi. Dininitus id mihi obtigisse arbitrabar, ut fortuito nanciscerer, quod nullo unquam labore assequi poteram; idque eo magis credebam, quod Deum semper oraueram, siquidem Copernicus vera dixisset, vt ista succederent." Er erzählt nun, wie er auf die Betrachtung der regulären Figuren verfiel und von diesen auf die regulären Körper, in dieser kosmischen Hinsicht, aus folgendem Grunde überging: "nempo cogitavi hac via siquidem ordinem inter figuras velim servare, nunquam me perventurum vsque ad solem, neque causam habiturum, cur potius sint sex, quam viginti vel centum orbes mobiles."

wollen es also dreist aussprechen, dass die Reihe jedes Planetensystems sich dadurch schließet, dass die entsernteren Planeten in Sonnen überzugelten anfangen und jede Trabantenreihe, indem die entsernteren Monde zur Planetennatur den Uebergang machen. Da wir uns vorhin aus chemischem Standpunkt überzeugten, dass Monde, Planeten und Sonnen als gleichartige Korper blos dem Grade nach verschieden seyen, so ist diese Annahme keinesweges zu kuhn; vielmehr ist es natürlich zu denken, dass je weiter ein Planet von der Sonne entsernt sey, desto mehr er dieselbe entbehren könne, selbst nämlich übergehend in Sonnennatur *).

La Place, als wenig naturgemäß es betrachtend, daß die Uebergänge sehlen von den sehr wenig excentrischen Planeten zu den so stark excentrischen Kometen nahm eine Zahl vernichteter Kometen an, welche früher den Uebergäng bildeten: ja ich finde, daß er nun im letzten Kapitel der neuen Ausgabe seiner expos. du syst. du monde sogar alle Kometen ausschließet vom Sonnensystem, zu welche

^{*)} Es konnte seyn, dass unser Sonnensystem sich mit einer gleich großen Son- schließet, als mit der es beginnt. Die neuesten chemischen Entdeckungen machen uns auf einen Gegeusatz des Lichtes aufmerksam. (s. Bd. g. S. 338 d. J.) Es wäre daher sogar möglich, dass jenes Sonnenlicht, als dem unsrigen entgegengesetzt, eben darum für uns unwahrnehmbar würde. So kann man sich wenigstens die dunklen Körper denken, welche La Place im Weltall in einer den Fixsternen gleichen Zahl und Größe voraussetzet. Auch die Doppelsterne werden uns hier beifallen und erscheinen nun, dem Systeme nach, nicht mehr blos als einzelne Merkwürdigkeiten. Die Kometen schlingen, woran Lambert schon gedacht hat, vielleicht das Band um diese entgegengesetzten Sonnen, indem sie beide umkreisen.

Aber ich will von dieser Ansicht zunächst auf he Trabantensysteme eine Anwendung machen. Fol-

chem sie nach seiner Ansicht nur eben so sich verhalten, wie die Aërolithen zu unserer Erde. Schon Kepler hielt die Kometen für Meteore höherer Ordnung und Schubert hat in seinen Ansichten der Natur von der Nachtseite dieselbe Idee auf eine interessante Weise aufgesasst.

Schwerlich möchte jedoch jener Sprung von wonig excentrischen zu sehr excentrischen Bahnen, auf dem Standpunkte der neuesten mathematischen Electrochemie, den mit dieser Wissenschaft Vertrauten in Verlegenheit setzen. hat sich nämlich in der Chemie gezeigt, dass die Natur auch sprungweise wirkt, und ich glaube dargethan zu haben, dass diese merkwürdige anfänglich überraschende Erscheinung, welche sich aber nun bei genauerer Nachforschung in der chemischen Wissenschaft beständig darbietet. aus den Gesetzen der (dem Magnetismus ähnlichen) Krystallelectricität ableitungsfähig ist. Wenn wir nun bei gleichartigen Körperverbindungen keinen Uebergang, sondern einen Uebersprung der Natur zu höheren Potenzen derselben Art gewahr werden, warum sollten wir der Natur dasselbe Recht nicht zugestehen wollen bei Körperverbindungen höherer Ordnung in einem Sonnensystem?

Es versteht sich übrigens von selbst, das ich hiemit die schöne Idee von Meteoren höherer Ordnung nicht bestreite. Das Licht jener wundervollen Fixsterne, wie die berühmten zu Tycho's und Keplers Zeiten, welche nur wenige Monate glanzvoll erschienen, mag ich gern aus ähnlichem Gesichtspunkte betrachten. Wenigstens fühl ich mich kaum geneigt mit La Place an eine ungeheuere Entzündung solcher vorher dunkler Körper zu denken. Schwerlich würde ein dunkler Fixstern, in Flammen gesetzt, sogleich in den ersten Tagen nach seiner Erscheinung das größte nachher blos abnehmende Licht ausstrahlen, sondern die Mitte der Erscheinung wäre als die glanz-

gender Einwurf bietet sich dar. Wenig, wird mir entgegensetzen ist ein planetarischer Charakte

volleste zu vermuthen. Dass aber erst dieser Mitte ni die Aufmerksamkeit der Astronomen erregt wurde, ist mit wahrscheinlich bei dem berühmten neuen Stern in der Cult siopeia, der von Tycho zu Anfang des Novembers 1572 gel schen wurde, und alsobald nach seinem Erscheinen de Sirius und Jupiter an Glanz übertraf, selbst bei Tage sicht . bar bleibend und blos nach und nach abnehmend vom Def cember dieses Jahres an, bis er endlich im März 1574 ver schwand. Uebrigens scheinet derselbe Stern sogar scheif früher einigemal, nämlich in den Jahren 945 ünd 1264, ged glänzt zu haben, was der Hypothese eines Brandes, wenig: man nicht ungeheure Umgestaltungen in so kleinen Period den annehmen will, noch weniger günstig wäre. Indels da mit dem Magnetismus sich das Nordlicht stets im Zusams menhange zeigte und Hansten (Bd. 7. S. 89. d. J.) es mehr. als wahrscheinlich gemacht hat, dass es wirklich von der, Gegend der 4'magnetischen Erdpole ausstrahle, warum soll-4 ten wir bei Auffassung der Idee eines weltmagnetischen Sy-, stems nicht an eine ähnliche polarische, den Nordlichtern vergleichbare, Ausstrahlung der Himmelskörper denken dürfen, welche wir schon, gemäß den Gesetzen ihrer Bewegungen, mit den magnetischen Polen vergleichen konnten? . So wäre wenigstens der vorübergehende in den Farben sich abändernde Glanz jener Wundersterne erklärbar, ohne dass wir nöthig hätten an Brand und Verwüstung auf denselben zu denken.

Noch ein anderes wundervolles Phänomen am Himmel, die Umdrehung der Uranusmonde, welche ausgezeichnet vor allen den vorhergehenden Phaneten und Trabanten, die sämmtlich von Westen nach Osten sich bewegen, mit einmal den entgegengesetzten Umlauf beginnen, scheinet aus dem hier gewählten Standpunkte minder befremdend. Est eine alte Idee, dass der Planeten und Trabanten Son-

teme zu erkennen, indem auch jene eben so wie die vorhergehenden keine eigenthümliche, sondern lediglich eine vom Umlauf abhängige Rotationsbewegung eigen. Ohne aber mit diesen Beobachtungen in Wilerspruch zu gerathen, konnten wir annehmen, daß lie eigenthümliche bei den entfernteren Monden zur Bezeichnung des Ueberganges in die planetarische Natur wahrscheinlich beginnende Rotationsbewegung von der Art sey, daß die Axe der Rotation immer gegen den Hauptplaneten gerichtet bleibt. Die Umdrehung der Pole dieser Axe würde dann in derselben Periode erfolgen, in welcher der Umlauf vollendet wird, freilich in einer sehr kurzen Zeit, wenn man

nenumlauf und Rotation von Abend nach Morgen abhängig sey von der Sonnenumdrehung in derselben Richtung und La Place hat eine Hypothese zur Erklärung dieser Abhängigkeit erdacht, welche auf Bildung der Sonnen aus sich zusammenziehenden Nebelflecken gegründet ist. Wie dem auch sey, die Thatsache wenigstens, auf welche es hier ankommt, ist entschieden; und nehmen wir eine der unsrigen entgegengesetzte Sonne an (in Beziehung auf beide wäre dann eigentlich der Planetenabstand zu betruchten) so möchte diese wohl eine entgegengesetzte Axendrehung haben, und zunächst auf die Rotation der ihr näher befindlichen Planeten einen entsprechenden Einfluss äussern. Wenigstens, da wir hier von magnetischen Betrachtungen ausgingen, können wir einen ähnlichen bei dem Magnetismus vorkommenden Gegensatz der Bewegungen, indem nämlich die zwei magnetischen Nordpole von Westen nach Osten die zwei magnetischen Südpole aber von Osten nach Westen sich bewegen (s. d. J. Bd. 7. S. 86) nicht unerwähnt lassem.

stante Richtung zeigenden Planetenaxen vergleichen wollte, welche bei unserer Erde in dem ausgedehnten Zeitraume des großen Platonischen Jahres erfolgt. Ich will indeß bemerken, daß, soferne man mit Schröter die Hinkehrung einer bestimmten Trabantenseite gegen den Hauptkörper der magnetischen Anziehung vergleicht, hier eigentlich blos in Betrachtung kommt die Richtung der verschiedenen magnetischen Axen, von denen bei der Rotation jedesmal eine gegen den Hauptkörper gewandt seyn müßte, und von deren magnetischer Ausströmung vielleicht eben diese Rotation veranlaßt würde.

Wie dem auch sey; eine solche Rotationsbewegung, wie diese Hypothese sie annimmt, streitet wenigstens nicht gegen die Beobachtungen. Aber wir
wollen bei diesen Beobachtungen noch ein wenig
verweilen; ob sie nicht am Ende sogar unserer Vermuthung günstig sind, während wir uns schon begnügen, wenn sie ihr nicht widersprechen.

Wenden wir uns zu Herschels *) Abhandlung üher den periodischen Lichtwechsel der Jupitersmonde, woraus die ihrem Umlauf gleichzeitige Axendrehung erschlossen wurde, so finden wir dass Herschel allerdings bei dem letzten Monde, welcher sich unserm Trabantengesetz entzog und von dem wir annehmen, dass er ühergehe in planetarische Natur eine Auszeichnung vor den ührigen wahrnahm, "Seine Farbe, sagt dieser vortreffliche Beohachter, ist beträchtlich von jener der andern drei verschie-

^{*)} s. Bodes astronom. Jahrb, 1801, S. 1e5.

den, er ist zu verschiedenen Zeiten trübe, fallt ins grangesarbene, röthliche und rothgelbe und diess kann uns zu der Vermuthung leiten, dass er eine beträchtliche Atmosphäre hat." Dagegen haben die drei übrigen Trabanten ein weises Licht, das blos zuweilen größere oder geringere Intensität hat. Schließen wir von unserm Mond, der kaum eine wahrnelmbare Atmosphäre zeigt, auf die übrigen Monde, so würde schon diese starke Atmosphäre des vierten Jupiterstrabanten, worin er auch seine drei Gefährten wenigstens beträchtlich übertrillt, der Hypothese vom Uebergang desselben in planetarische Natur günstig seyn.

Lichtstärke von atmosphärischer Beschaffenheit ableitet, weil darin auch ein zufälliger Wechsel bemerkbar ist, macht folgenden Beisatz; "es bieten
sich uns hier die merkwürdigsten Aufschlüsse dar
über die Atmosphäre und das Klima gewisser Flächentheile dieser Weltkörper, welche dergleichen
atmosphärischen Fecken vorzüglich und bisweilen
ununterbrochen mehrere Perioden hindurch unterworfen sind, wie solches bei dem vierten Trabanten
recht ausgezeichnet der Fall ist, welcher seit länger
als einem Jahre seine Periode im Lichtwechsel fortdauernd zeigt."

Bei einem trüben Weltkörper von beträchtlicher Atmosphäre ist eine so bestimmte und so lange Zeit anhaltende Periode im Lichtwechsel, wenn sie lediglich von atmosphärischen Grunden abhangen sich,

^{*)} S. Bodes astron. Jahrb, 1801, S. 126.

allerdings schwer zu verstehen. Ist es nicht wahrscheinlicher, dass dieser constante Wechsel des Lichtes veranlasst werde von einem secundaren Monde, der den vierten Trabanten in derselben Zeit umkreiset, in welcher dieser seinen Umlauf vollendet, gleichwie Schröter solches vom Saturnusringe, in Beziehung auf den Umlauf des Saturns, anzunehmen geneigt ist? Natürlich würde jener secundare Mond zu klein seyn, um von uns in so weiter Ferne gesehen zu werden; aber er könnte bei einem gewissen dazu günstigen Stand das Licht des Trabanten verstärken, auch farbig abändern, wodurch sich jene bestimmten Perioden im Lichtwechsel wohl verstehen sießen *). Und nun ware es einleuchtend, warum dieser vierte Jupiterstrabant, mit einmal 26

^{*)} Dieses ist keineswegs eine noue Erklärungsweise, sie ist vielmehr schon gewöhnlich bei den veränderlichen Sternen, deren Lichtabwechselung aus Sonnenflecken, in so großer Ferne wahrnehmbaren, besonders bei der bekannten Veräuderlichkeit der Sonnenflecken, nur gezwungen erklärt werden kann. Viel wahrscheinlicher dagegen ist die Hypothese, welchediese Lichtabwechselung aus dem Umlaufe von Planeten erläutert; die viel zu klein, um in solcher Weite von uns gesehen zu werden, dennoch groß und nahe genug sind, um sich kund zu thun durch einen regelmäsigen Liehtwechsel, abhängig vom verschiedenen Stande derselben gegen den Stern, ihre Sonne. Warum sollte ich eine gleichartige Erscheinung in der Trabantenwelt nicht gleichartig erklären dürfen, wenn andere Erklärungsgründe von verschiedener atmosphärischer Beschaffenheit nicht ganz auszureichen scheinen? Es wird aber hier eine wenigstens sehr anhaltend constante Lichtabwechselung vorausgesetzt, wie sie unter den vier Jupiterstrabanten nur bei dem letze ten recht ausgezeichnet wahrgenommen wird.

Jupitershalbmesser entfernt ist, während die drei ersten nur 6;9 und 15 Halbmesser abstehen.

Auch die großere Excentricität der Bahn zeichnet diesen vierten Jupiterstrabanten vor den übrigen aus, und wenn gleich die Saturnstrabanten, um auch von diesen zu ieden, noch nicht so sorgfältig als die Jupitersmonde beobachtet wurden: so fallt doch nicht allein die weite Entsernung des letzten Saturnusmondes von den übrigen Monden als etwas auszeichnendes auf, sondern auch die beträchtlichere Neigung der Fläche seiner Bahn, während Saturn die Bahnen aller übrigen sehr nah herbeigezogenen Monde fast ganz in der Ebene seines Aequators hält. Auch erregte dieser letzte Trabant vor den übrigen durch seine starken und constanten Lichtabwechselungen langst die Aufmerksamkeit der Astronomen: Wir haben vorhin S. 21. die Durchmesser der drei letzten Saturnsbegleiter angegeben; man sieht daraus, dass der fünste beträchtlich kleiner ist, als der siebente Mond. Gleichwohl ist jener bei seinem ganzen Umlaufe sichtbar, während dieser in einem Theile seiner Laufbahn klein wird und zuletzt für die meisten Beobachter gänzlich verschwindet. Schon Cassini, der Entdecker beider Trabanten, machte in einer 1705 erschienenen Abhandlung die Astronomen aufmerksam, dass dieser äußerste Mond, während der Hälfte seines Umlauses, an der Ostseite des Saturns unsichtbar werde. Wie wollen wir diese Erscheinung erklaren? Aus atmospharischer Beschaffenheit ist ein so constanter von Herschel *) bei zehn Umläusen un-

^{*)} Vergl. Bodes astr. Jahrb. für 1796. S. 93. u. folg.

veranderlich beobachteter Lichtwechsel, aus Monde flecken aber (nach Herschels Hypothese, welcher daraus die Gleichheit der Rotations - und Revolutions-Periode folgert) ein so großer Lichtwechsel schwer abzuleiten, ohne Voraussetzung einer fast unglaubli chen Verschiedenartigkeit der beiden Halbkugeln dies ses Weltkörpers. Jene Ungleichartigkeit des Ansehens aber ist leicht zu verstehen, wenn wir einen oder mehrere secundare Monde schicklich combiniren. Ein solcher secundarer Mond kann vielleicht nichts anderes seyn, als eine große in dunkle Wolken is verhüllte den Trabanten langsam umkreisende Me- 3 teormasse. Nehmen wir bei diesen secundaren Mon- z den, wie es nothwendig ist, periodische Ungleichheiten in der Bewegung, Neigung der Bahn u. s. w. 🛬 an: so lasst es sich verstehen, wie Cassini seine erste Angabe späterhin zurücknehmen konnte mit der Versicherung, dass er nun den Trabanten eben so gut in der östlichen als westlichen Hälfte der Bahn sehe, während Bernard im Jahre 1787 die Lichtveränderungen dieses Trabanten eben so wie anfanglich Cassini beobachtete. Scheinen daher nicht selbst die Beobachtungen, so viele wir wenigstens bis jetzt noch von dem letzten Saturnsmonde haben, für den Uebergang dieses Trabanten in planetarische Natur *), zu sprechen?

^{*)} Die Vermuthung Bodes (s. dessen Erläuter. der Sternkunde Berlin 1808. B. 1. S. 541) dass sich zwischen dem fünsten und sechsten Saturnustrabanten noch ein Mond besinden möge, haben wir durch unsere Reihe, welche Mondasteroiden hier ihren Platz anweiset, bestätiget gesunden. Wenn aber derselbe achtungswürdige Natursorscher, wie

Diess vorausgesetzt können wir uns nicht wundern, dass sich jedesmal die letzten Trabanten unserm für diese Systeme ausgestellten Gesetz entzogen.
Wenn namlich ehen durch den Uebergang der Trabanten in Planetennatur die sonst ins Unendliche ausgehende Reihe sich schließt: so werden in Beziehung
auf den letzten Trabanten Correctionen, theils von
secundaren Mouden, theils wohl aber auch von einer
eigenthümlichen Rotation hergenommen; nöthig seyn.

Sollen aber, um wieder zu Planetensystemen zu kommen, diese hiedurch sich enden, dass die entfernteren Planeten in Sonnennatur übergehen, so ist klar, dass nicht blos der außerste, sondern weiterhin zunächst noch mehrere der letzten Monde, welche wir, theils nach der Beobachtung theils nach der

früher Huygens, zwischen dem 6. und 7. Trabanten noch einen neuen Hauptkörper der Art, wegen der großen Entfernung beider, anzunehmen geneigt ist: so scheinet, nach den obigen Betrachtungen, diese große Entfernung vielmehr anf einen secundären Mond zu deuten, welcher den letzten in planetarische Natur übergehenden Trabanten umkreiset. Diese Annahme secundärer Monde ist noch in einer andern Beziehung naturgemäß. Denn nun erst ist die Idee ganz ausgebildet, welche sich von selbst beim ersten Anblicke des Weltgebäudes darbietet, das nämlich jeder im Gefolge von Trabanten auftretender Planet ein Abbild des Sonnensystems darstelle. So wie der ganze Baum im Zweig und selbst im Blatte wieder erscheint, das eingepflanzt bei einigen Gattungen zum Baum heranwachsen kann: so scheinet das Sonnensystem bei den Planeten und zuletzt auch, nur im verjüngten Maasstabe, selbst bei den Trabanten dargestellt.

Analogie, jederzeit als die größeren voraussetzen dürfen, in Planetennatur übergehen werden.

Dieser Hypothese gemäß wollen wir die Abstände der drei letzten Uranusmonde, welche dem Trabantengesetze sich nicht fügen wollten, nun einmal nach dem planetarischen vergleichen. Wir werden finden, daß sie dem letzteren ziemlicht gemäß angeordnet erscheinen.

' Die Abstande namlich, welche den drei letzten Uranustrabanten zugehören, sind, wie vorhin angeführt 22,752; 45,507-und 91,008 Uranushalbmesser, und diese verhalten sich nicht wie die ihnen zukommenden Zahlen unserer magnetischen Reihe 1728; 2592; 43201 oder einfacher ausgedrückt wie 8; 12; 20, was dem Trabantengesetze gemass der Fall seyn sollte, aber wohl nahe wie 8 = 22,627; 12 = 41,569; 20 = 89,445indem 22,627:41,569:89,443 = 22,752:41,798:89935.Es erhellt aus dem dritten Keplerischen Gesetze, daß sich also die Umlanfe dieser drei letzten Uranusmonde ziemlich wie 89:4: 129:4: 209:4 d. h. planetarisch verhalten werden, was der Wahrheit wohl noch näher kommen würde, wenn uns nicht die Thatsachen fehlten zu ähnlichen Correctionen, als wir vorhin bei der Planetenreihe gebrauchten. Indess sind jene relativen Umdrehungszeiten noch nicht einmal durch unmittelbare Beobachtungen bestimmt, sondern blos hergeleitet aus den Distanzen, für welche allein wir daher die Rechnung geführt haben.

Wollen wir jedoch diese Distanzen 22,752; 45,507; 91,008, wie sie von Herschel gefunden wurden, noch-mals anblicken: die erste verdoppelt giebt die zwei-te, und die zweite verdoppelt giebt die dritte mit

ganz hefriedigender Genauigkeit. So sollten sich, unserm Gesetze für die Trabanten gemaß, die Umausszeiten dieser drei letzten Uranusmonde verhalten, wodurch wieder das harmonische Bewegungsgesetz dargestellt würde, das bei den drei ersten Jupiterstrabanten so sehr die Aufmerksamkeit der Astronomen auf sich zog. Dagegen findet sich nun dieses Gesetz in den Distanzen. Dieselbe Bemerkung bot sich auch vorhin (S. 48) als wir von der Trabantenwelt zur Betrachtung der Planeten übergingen, sogleich dar bei den Abständen der drei mondlosen Planeten: Mercur, Venus und Mars. Wenn man hieraus etwas schließen darf, so kann man sagen, dass ehen hiedurch ein Uebergang der drei letzten Uranusmonde in Planetennatur sehr schon angedeuet sey. Es scheinen namlich die umkreisenden seundaren Monde jene Trabanten zuletzt doch nur lem Range mondloser Planeten nahe zu bringen, bei velchen jenes vom Trabantengesetz geforderte Bevegungsverhaltniss sich im Distanzenverhaltnisse larstellet.

So kamen wir nun wieder auf das zurück, woon wir ausgingen: auf die Trabantenwelt, worüber
ie vorhin angestellten Betrachtungen erst hier eränzt werden konnten. Zum Schlusse aber will ich
och einige Worte über Weltsysteme sprechen.

Kant war es, welcher zuerst die Umdrehung der onnensysteme um Centralsonnen dachte, und diese roße Idee erhielt neuerdings durch Bessels Forchungen ihre entscheidende Bestätigung eben da, wo ie zuerst aufgefaßt worden war. Schon der Unendchkeit des menschlichen Geistes ist es angemessen,

welten, und so ins Unendliche, in Bewegung zu denken. Und wenn magnetische Gesetze im Weltall
herrschen: so ist diese unendliche Bewegung noch
aus einem andern Grunde wahrscheinlich. Denn
weder Licht, noch Electricität, noch Magnetismus ist
ruhend zu denken, sondern in der Idee dieser Kräfte
scheinet die Vorstellung einer Bewegung schon begriffen zu seyn. Daher der magnetischen Pole ewige
Umdrehung, worauf vielleicht das erste Gesetz
Keplers, das der Bewegung in Ellipsen, bei weiterer
Nachforschung sich anwendbar zeigen könnte,

Aber auch ein astronomischer Grund nöthiget zur Annahme einer ins Unendliche fortschreitenden Bewegung.

Wenn namlich der Planetenumschwung den Naturforscher in Erstaunen setzt und in noch gröfseres der Sonnenflug, sollen wir die Centralsonnen als ewig ruhend und also die Weltsysteme ohne Beziehung aufeinander d. h., auf dem gegenwärtigen Standpunkt unserer Wissenschaft, ohne relative Bewegung denken? Nach unsern astronomischen Begriffen ist es dann unbegreiflich, warum die verschiedenen Weltsysteme nicht durch gegenseitige Anziehung zusammenstürzen, wogegen nur eine Schwungkraft sie sichern kann.

Demnach ist es sowohl astronomischen Gesetzen, als der Unendlichkeit des menschlichen Geistes angemessen, sich, wie Sonnen um Sonnen, so auch Welten um Welten in Bewegung zu denken. Aber man sieht, dass es bei dieser Annahme nicht möglich ist, auch nur eine einzige Linie der wahren Bewegung,

von einem gegebenen Zeit- oder Raum-Punkt aus, mathematisch zu construiren, da der letzte Mittelpunkt der Bewegung im Unendlichen liegt. Wir kommen sonach auf Zenos alten Satz zurück, dass es auf dem Standpunkte des Unendlichen, d. h. des an sich Wahren, welches nie in der Endlichkeit erreicht wird. überhaupt keine Bewegung giebt. Ewige Ruhe scheinet im Weltall gepaart mit ewiger Bewegung, je nach dem Standpunkt auf. welchem wir es betrachten.

Solches mag der Philosoph zu vereinen verstehen; der Mathematiker kann es nicht.

Mich dünkt daher als nothwendige Folge aus diesen Betrachtungen gehe hervor, dass eine mathematische Theorie, welche das Daseyn annimmt mehrerer Weltsysteme (wo ein Hauptmittelpunkt der Bewegung ist, so groß er seyn mag — eine ungeheure Centralsonne, oder ein Sternenhausen — ist immer nur ein System) nothwendig neben der anziehenden auch einer abstoßenden Krast bedarf, welche, ersterer das Gleichgewicht haltend, allein die Annahme ruhender Centralsonnen und die hievon abhangige Denkbarkeit bestimmter Linien der Bewegung für secundare Sonnen sund Planeten möglich macht. Herschel in seiner Abhandlung über Nebel-flecken und den Bau des Himmels *) kann sich der

^{*)} vergl. Bode's astronom. Jahrbuch für 1794. S. 222. Die neueste Ansicht Herschels der Nebelslecken, welche nicht in Sterne auslöslich sind, als einer Urmaterié, ist schon an einigen Stellen dieser Abhandlung angeführt worden: Schon in jener älteren Abhandlung. schwebte ihm

Bemerkung nicht enthalten, er habe schon seit längerer Zeit sich ein System von anziehenden und abstoßenden Kräften gemacht in astronomischer Beziehung; indess begnügt er sich doch in der Abhandlung selbst mit den anziehenden und spricht dann geistvoll, sast dichterisch, von dem verschiedenen Alter der Weltsysteme, welche endlich, nach seiner -Ansicht, wirklich zusammenstürzen, woraus aber zu gleicher Zeit eine neue Schöpfung, wie der Frühling aus dem Winter, hervorgehen soll. Man sieht, dass auf diese Art die abstossende Kraft nur weiter hinausgeschohen ist, indem zu dieser neuen Schöpfung, um die zusammengestürzten Massen wieder zu trennen, eine chemische Zerreissung (Explosion) ganzer Welten nothwendig wird. Ein unermesslicher Gedanke! nach seinem ganzen Umfange kaum zu erfassen; wohl schwerlich aber im Sinne gedacht der großen Natur, welche, gerade bei ihren schönsten und erhabensten Arbeiten am mindesten gewaltsam oder geräuschvoll, vielmehr durch stilles Fortwirken und Umbilden die heilige Ruhe ihres Schöpfers zu verkündigen scheint.

In dem Begriff eines weltmagnetischen Systems ist die Vorstellung von abstoßenden Krästen, welche Herschel zuletzt blos zur gewaltsamen Trennung eingestürzeter Weltsysteme herbeirust, schon ursprünglich enthalten. Und daß diese abstoßende Krast wirklich nicht blos zuletzt nach dem Welteinsturze, sondern schon jetzt mit stiller Gewalt sort-

dieselbe Idee vor: "Diese Sternhaufen, sagt er an einer Stelle, mögen, wenn ich mich so ausdrücken darf, die Laboratorien des Weltalls seyn."

wirkend thätig in der großen Natur und daher als eine kosmische anzusehen sey, dieß zeigte deutlich der letzte große Komet, wovon schon Bd. 7. S. 507 dieses Journals die Rede war. Eine abstoßende Kraft kann nun, als eine durch Erfahrung bewiesene, mit eben der Sicherheit als die anziehende, wie in der gemeinen auch in der höheren Physik, angenommen werden, und mich dünkt, daß solches keine geringe Stütze für eine Theorie sey, welche aus magnetischem Gesichtspunkte das Weltall betrachtet.

Zur Erleichterung des Ueberblickes will ich noch die Hauptsatze, welche aus der vorhergehenden Untersuchung hervorgehen, in wenige Worte zusammenfassen:

Resultate.

- 2. Die Zahlen 864, 1296, 1728 und 4320, denen gemäß sich die magnetischen Pole umdrehen, gehören zu den berühmten indischen und lassen sich durch Interpolation in eine Reihe bringen, welche gleichfalls in ihren ersten acht Gliedern aus indischen Zahlen besteht.
- 2. Diese Reihe, welche wir, da wenigstens die Halfte ihrer ersten acht Zahlen von entschiedener magnetischer Bedeutung ist, die magnetische pennen, giebt auf die Potenz 3 in ihren einzelnen Gliedern erhoben, die Reihe der Trabantenum-laufszeiten. Doch entziehet sich jedesmal der letzte Trabant dem Gesetz, weil er in planetarische Naturübergeht; und bei den Uranustrabanten zeigen schon die drei letzten Monde eine dem planetarischen Gesetz entsprechende Entfernung.

- den anzunehmen, deren Standpunkt dem der Aste roiden in der Planeten wehr analog ist. Auch werden secundare Monde um die außersten in Planetennatur übergehenden Trabanten in vieler Hinsich wahrscheinlich.
- 4. Das herühmte Gesetz der harmonischen Bewegungen unter den drei ersten Jupiterstrabante lässt sich gleichfalls als ein bei den ersten Saturnsbegleitern zu Grunde liegendes nachweisen und ist auch bei den Uranusmonden (wo aber die ersten beiden von Herschel, wie es scheint, unter günstigen Umständen schon einmal wahrgenommenen Monde einzuschalten sind) angedeutet; solglich ale ein allgemeines zu betrachten.
- 5. Keplers weltharmonische Gesetze finden ihre Anwendung auch bei den neuentdeckten Planeten.
- stanzenreihe der Trabanten dargethan wurde, ist in ihren ersten Gliedern, so weit sie nämlich hier vorkommt, musikalisch aufgefasst, zugleich die Reihe der bei Anschlagung eines Grundtons nachtönender Consonanzen und zwar der harmonischen Dreiklänge.
 - 7. Dieselbe Reihe giebt, auf die Potenz 2 erhoben, die Reihe der planetarischen Umläuse; wobei jedoch eine Correction aus der Axendrehung der
 Planeten nöthig ist, wozu bei den von Trabanten
 begleiteten noch ein auf die Monde sich beziehender
 Factor kommt. Hiemit wird zugleich ein Zusammenhang nachgewiesen zwischen der Planeten Rotation und Revolution.

Chemische Untersuchung

des

Bergmehls von Santa Fiora.

Von

KLAPROTH.

Dass man in den Zeiten des alten Roms die Kunst auf Wasser schwimmende Ziegel zu bereiten, gekannt und ausgeübt habe, ist. nach dem, was Plinius, Vitruvius und Strabo darüber erwähnen, wohl nicht zu bezweiseln; obgleich bis jetzt noch kein wirkliches Beispiel eines ausgefundenen Ueberbleibsels davon bekannt geworden ist.

Plinius nennt Pitane, eine asiatische Stadt, imgleichen Calentum und Mazilua in Spanien, als Orte,
woselbst schwimmende Backsteine angefertigt worden. Welcher Art Erde man sich dazu bedient habe, darüber lassen uns jene Schriftsteller in Ungewißheit; denn daß sie nach Plinius, in einer Art
Bimsstein — Terra pumicosa — sollte bestanden haben, ist nicht denkbar, da dem Bimssteine keine bindende Eigenschaft beiwohnt.

Dem Hrn. Giovanni Fabbroni ist es gelungen, die Kunst schwimmende Ziegel anzusertigen, wieder herzustellen; wozu er eine, bei Castel del Piano, unweit Santa Fiora zwischen Toscana und dem römi-

hat. Diese Erde bildet daselbst, unter einer braunen, mit verrotteten Pflanzentheilen angeschwängerten Erdschicht, ein Lager, aus welchem sie unter
dem Namen Mondmilch (Latte di Luna) gefördert
und zum Putzen metallener Geräthe angewende
wird. Frisch gegrahen ist sie feucht und ein wenig
zähe. Durchs Austrocknen an freier Luft und den
Sonne verliert sie die Zähigkeit und wird vollig
weiß. Nach Santi's Beobachtung erscheint sie unter einer scharfen Glaslinse als ein Haufwerk kleinér glänzender Nadeln, dem unbewafnetem Auge
nicht erkennbar.

Die von Fabbroni gegebenen Nachrichten, dieses Erde betreffend, machen den Gegenstand einer, in der Gesellschaft der Freunde des Ackerbaues zu Flotenz 1791 gehaltenen, Vorlesung aus, welche ins Teutsche übersetzt, in von Crell's chemischen Annalen von 1794. 2. B. S. 199. befindlich, und hieraus im Auszuge in das Journal des Mines No. XII. p. 62. übergegangen ist.

In den neuern Mineralsystemen finden wir diese Erde unter dem Namen Bergmehl (Farina sossilis) den bittererdigen Fossilien beigesellet; Haüy nenntsie: Talc pulverulent silicisere; Tondi: Talc sarineux, und Brochant ist geneigt, sie als eine Abanden, rung des Meerschaums zu betrachten.

Diese Classification stützet sich auf die von Fabbroni mitgetheilte Analyse derselhen, nach welcher
die Bestandtheile und deren Verhaltnisse als das mittlere Resultat von mehreren Untersuchungen seyn
sollen:

Kieselerde 55; Bittererde 15; Wasser, 14; Alaunerde 12; Kalkerde 5; Eisen 1.

Der von Fabbroni beigefügten Versicherung unerachtet, dass diese Untersuchung mit der größten Vorsicht angestellt worden, ließ sich doch einiger Zweisel an deren Richtigkeit um so weniger unterdrucken, da der hiebei besolgte Untersuchungsweg nicht angezeigt worden; daher eine Prütung dieser Analyse nicht überflussig schien.

Die Farbe dieses Bergmehls ist graulichweiß; es bestehet aus feinerdigen, losen, sanst und mehlartig anzufühlenden Theilchen, die so leicht sind, daß sie einen gegen sechsmal größern Raum, als ein gleiches Gewicht trockner Quarzsand, ausfüllen.

A.

Hundert Gran des Bergmehls wurden bis zum Glühen erhitzt. Das lockere Volum war nur wenig vermindert; die Farbe war in Fleischroth übergegangen, und am Gewicht waren 12 Gran verloren, welche als Wassergehalt in Rechnung kommen.

B

a) Die Halfte der geglüheten Erde wurde im Platintiegel mit Kalilauge, welche vom Kali das zwiefache Gewicht der Erde enthielt, eingedickt und damit geglühet. Die rückständige, hellgraue, locker
aufgeblahete Masse wurde mit Wasser übergossen,
mit Salzsäure übersättigt, und zum trocknen Salze
eingedickt. Die nach dessen Wiederauflosung rückständige Kieselerde, welche, nachdem sie ausgesüßt
und geglühet worden, blendend weiß und sehr locker
erschien, wog 59 ½ Gran.

b) Die salzsaure Auflösung wurde heiß durc kohlensaures Natrum gefällt, und der braune Niederschlag durch Kalilauge zerlegt. Die aus der lettern wieder hergestellte, gereinigte und geglühe Alaunerde wog 2½ Gran. Der von der Kalilau nicht aufgenommene Theil wog nach dem Aussüße und Glühen 1½ Gran, und bestand in Eisenoxyd.

Ć.

Die zweite Hälfte wurde mit Salzsäure gekocht und die filtrirte Auflösung durch Ammoniak gefällt Nach Sonderung des Niederschlags wurde die Flüssigkeit zum trocknen Salze abgeraucht; welches sich ohne Rückstand verflüchtigte.

Diesem nach bestehet das Bergmehl von Santa FL ora aus:

Kieselerde	-		- 1	-	79
Alaunerde		_	-	-	5
Eisenoxyd.		_	-	-	3
Wasser	. 2	-		-	12
				· •	'99 •

Die große Abweichung des Resultats dieser Analyse von dem, von Fabbroni dargelegten, gewählt ein abermaliges Beispiel von den so häufigen Misleitungen, denen sich die Mineralogen, bei Gründunsystematischer Classificationen auf unbewährte Analysen, aussetzen. Den Fortschritten der Wissenschaft ist dieses eben so nachtheilig, als anderersender Wahn, daß man in Bestimmung anorganische Naturkörper mit der außern Charekteristik alleitallenfalls noch mit einiger Beachtung der physische Eigenschaften, ohne Beihülfe der Chemie, ausreichtenne.

Das Bergmehl enthält keine Spur von Bittererde; schört also keinesweges in die Bittererden-Ordnung, noch weniger zur Gattung des Talks selbst. Dagegen wichert es sich demjenigen Fossil, dessen Analyse ich, inter dem Namen Kieselguhr, mitgetheilt habe *), inter dem Namen Kieselguhr, mitgetheilt habe *), is sehr, dass beide nur als Varietäten Einer Gattung in betrachten sind. Es ware gleichgültig, welchen von beiden man zum Gattungsnamen wahlen wollte; um jedoch Verwechselung mit Bergmilch (Kalkguhr), von Einigen ebenfalls Bergmehl genannt, zu vermeisten, würde wohl Kieselguhr vorzuziehen seyn.

Fi

du

101

;se:

Beiträge z. ehem. Kenntn. d. Mineralkörper V.B. S. 112:
Klaproth.

Éint

Vorschlag zur Verbesserung

des

Eisen-Frisch-Prozesses *)

Von '

J. J. PRECHTL,
Direct. und Profess. zu Wien.

A. Einige vorläufige Bemerkungen

1. Es ist kaum zu bezweiseln, dass die Verbindung des Eisens mit Kohle (oder ihrer metallischen Grundlage) der gewöhnliche Grund seiner drei Hauptver schiedenheiten, als weiches Eisen, Stahl und Rohelsen sey. Roheisen wird gewöhnlich um so grauer mit je mehr Kohlen es geschmolzen worden; und grauer es ist, desto mehr lässt es gewöhnlich, be

^{*)} Dieser Aufsatz ist ein, mit Rücksieht auf einige neuere Est fahrungen, gemachter Auszug einer Abhandlung, die bereits vor 3 Jahren (im May 1810) geschrieben; und damas auf Verlangen, einem bedeutenden Hüttenwerke übergebe worden, welches Versuche im Großen darüber anstelle wollte. Die zu jener Zeit eingetretenen, die Eisenprodukt duction drückenden, Umstände haben die Ausführung jene Vorhabens verhindert.

seiner Auslösung in Sauren, Graphit zurück. Weiches Eisen mit Kohlenstaub geglüht, wird zu Stahl (Cementstahl); damit geschmolzen, zu Roheisen.

- 2. Der Kohlenstoff kann jedoch nicht als der einzige Stoff, der in seiner Verbindung mit dem weichen Eisen, dasselbe in Stahl oder Roheisen verwandelt, angesehen werden. Oesters geht diese Umanderung vor, ohne dass Kohle überhaupt, oder in gehoriger Menge, vorhanden ist. Oft giebt es Roheisen, zumal grelles, das bei seiner Auflösung entweder gar keinen Graphit, oder pur so wenig, als manches weiche Eisen zurückläst. Weiches Eisen in schwarzem Manganoxyd geglüht, wird zu Stahl (Rinmanns Geschichte des Eisens I. 250); weiches Eisen unter einer Glasdecke einer hestigen Weissglühhitze ausgesetzt, wird spröd und zu Roheisen; weiches Eisen unter einer Decke von Kreide und Thon wird, nach Clouet, zu Stahl. Manches Roheisen (das manganhaltige) nimmt, auch mit viel Kohle geschmolzen, schwerer eine graue Farbe an, während anderes auch mit weniger Kohle leicht grau wird. Die blose Art der Erkältung hat oft bedeutenden Einfluss auf die Farbe des Roheisens. Graues Roheisen wird beim Giessen in eine kalte Form weiss und hart. Ferner lassen die meisten Roheisenarten, bei ihrer Auflösung in Sauren, nicht blos Kohle (Graphit); sondern auch Kieselerde, Bittererde, Kalkerde, Thonerde, Braunstein u. s. w. znrück.
- 5. In Bezug auf den Stahl spielt überdem der Braunstein (Manganoxyd) eine sehr entscheidende Rolle. Nach Bergmann und Gazeran enthalt jeder gute Stahl Braunstein (Mangan): nur manganhaltiges

(aus braunsteinhaltigen Eisensteinen verschmolzenessen Roheisen kann mit Vortheil zu Schmelzstahl verarbeitet werden, wahrend manganfreies Roheisen durch dieselbe Operation Schmiedeeisen liefert. Guten und dauerhaften Cementstahl kann man nur aus manganhaltigem Stabeisen (z. B. dem Schwedischen, oder Steiermarker) bereiten, wahrend Cementstahl aus manganfreiem Eisen durch das Anlassen und Gerben bald weich wird. Weiches Eisen, mit Braunstein und Kohle geschmolzen, wird zu Gußstahl; ohne Braunstein zu Roheisen.

- 4. So wie das Mangan in diesen Fallen mit dem Eisen im metallischen Zustande (nicht als Oxyd) in Verbindung seyn muss; eben so müssen auch die Kohle und die vorher erwähnten erdigen Stoffe im. metallischen Zustande. namlich die erstere in unbekannter metallischer Form (Kohlenstoff?), letztere als Silicium, Aluminium, Calcium u. s. w. damit in Verbindung seyn, Die Verbindung mit diesen hochst oxydablen (aus ihren Oxyden schwer reducirbaren). metallischen Stoffen scheint nun überhaupt dem weichen Eisen die Zustande des Stahls und Roheisens zu geben; so wie auch das Eisen durch Zusammenschmelzen mit etwas Spiessglanz oder Zinn gleichfalls eine stahlartige Beschaffenheit erhält. Hieher gehören Berzelius und Stromeyers Versuche über die Reduction der Kieselerde und die Verbindungen des Siliciums mit dem Eisen.
- 5. Der Vorgang bei den Umanderungen des weichen Eisens in Stahl und Roheisen, und dieser in jenes ist also folgender. Die Kohle wirkt in hoher Temperatur auf das Eisenoxyd desoxydirend, und reducirt daher dasselbe, indem sie in Kohlenoxydgas

oder Kohlensaure übergeht. Das metallische Eisen selbst aber wirkt in hoher Temperatur desoxydirend tuf die Kohle und die erdigen Substanzen, und reducirt sie so weit, dass ihre metallische Basis mit dem Eisen, das selbst im Gegensatze mit jener Uminderung nun, dem Gesetze der Polarität gemäße, verhiltnissmassige Veranderung erleidet, in Verbindung tritt, und ihm nach Verhaltniss dieses Gegensatzes (mit welchem die Quantität der Beimischungen im Verhältnisse steht) Roheisen und stahlartige Eigenschaften ertheilt. Unter jenen Substanzen scheiden sich durch Oxydation (z. B. durch Glühen unter Lustzutritt oder Schmelzen vor dem Gebläse die Metalle der Erden für sich am leichtesten als Oxyde wieder aus, schwerer das metallische Substrat der Kohle, und, der Erfahrung nach, am schwersten das Mangan, in geringer Menge noch mit Kohle, oder einem der obigen Metalle mit dem Eisen verbunden Während daher ein blos Kohle und die Metalle der Erden enthaltendes Roheisen durch Oxydation im Feuer (den Frischprozess) zu weichem Eisen wird, indem jene Stoffe sich im oxydirten Zustande ausscheiden: so bleibt, bei ahnlicher Behandlung eines manganhaltigen Roheisens, noch soviel Mangan und. Kohle, oder mit diesen fester verbunden, noch etwas Silicium zurück, dass das Eisen als Stahl erscheint. Die vorher noch weiter angesührten Erscheinungen tassen sich ebenfalls hiernach erklären.

6. Der Frischprozess, oder die Art, das Roheisen in weiches Eisen zu verwandeln, von dem es sehr viele Abanderungen giebt, ist, als der entgegengesetzte des Hohenofenprozesses, der eben erwahnte partielle Oxydationsprozess des Roheisens.

Roheisen kann mit Vortheil zu Schmelzstahl verarbeitet werden, wahrend manganfreies Roheisen durch dieselbe Operation Schmiedeeisen liefert. Guten und dauerhaften Cementstahl kann man nur aus manganhaltigem Stabeisen (z. B. dem Schwedischen, oder Steiermarker) bereiten, wahrend Cementstahl auf manganfreiem Eisen durch das Anlassen und Gerben bald weich wird. Weiches Eisen, mit Braunstein und Kohle geschmolzen, wird zu Gusstahl; ohne Braunstein zu Roheisen.

- 4. So wie das Mangan in diesen Fallen mit dem Eisen im metallischen Zustande (nicht als Oxyd) in Verbindung seyn muss; eben so müssen auch die Kohle und die vorher erwähnten erdigen Stoffe im. metallischen Zustande. namlich die erstere in unbekannter metallischer Form (Kohlenstoff?), letztere als Silicium, Aluminium, Calcium u. s. w. damit in Verbindung seyn, Die Verbindung mit diesen höchst oxydablen (aus ihren Oxyden schwer reducirbaren). metallischen Stoffen scheint nun überhaupt dem weichen Eisen die Zustande des Stahls und Roheisens zu geben; so wie auch das Eisen durch Zusammenschmelzen mit etwas Spiessglanz oder Zinn gleichfalls eine stahlartige Beschaffenheit erhält. Hieher gehören Berzelius und Stromeyers Versuche über die Reduction der Kieselerde und die Verbindungen des Siliciums mit dem Eisen.
 - 5. Der Vorgang bei den Umanderungen des weichen Eisens in Stahl und Roheisen, und dieser in
 jenes ist also folgender. Die Kohle wirkt in hoher
 Temperatur auf das Eisenoxyd desoxydirend, und
 reducirt daher dasselbe, indem sie in Kohlenoxydgas

oder Kohlensaure übergeht. Das metallische Eisen elbst aber wirkt in hoher Temperatur desoxydirend tof die Kohle und die erdigen Substanzen, und reducirt sie so weit, dass ihre metallische Basis mit dem Eisen, das selbst im Gegensatze mit jener Uminderung nun, dem Gesetze der Polarität gemäße, verhiltnissmässige Veränderung erleidet, in Verbindung tritt, und ihm nach Verhaltniss dieses Gegensatzes (mit welchem die Quantität der Beimischungen im Verhältnisse steht) Roheisen und stahlartige Eigenschaften ertheilt. Unter jenen Substanzen scheiden sich durch Oxydation (z. B. durch Glühen unter Luftzutritt oder Schmelzen vor dem Gebläse die Metalle der Erden für sich am leichtesten als Oxyde wieder aus, schwerer das metallische Substrat der Kohle, und, der Erfahrung nach, am schwersten das Mangan, in geringer Menge noch mit Kohle, oder einem der obigen Metalle mit dem Eisen verbunden Wahrend daher ein blos Kohle und die Metalle der Erden enthaltendes Roheisen durch Oxydation im Feuer (den Frischprozess) zu weichem Eisen wird, indem jene Stoffe sich im oxydirten Zustande ausscheiden: so bleibt, bei ahnlicher Behandlung eines manganhaltigen Roheisens, noch soviel Mangan und Kohle, oder mit diesen fester verbunden, noch etwas Silicium, zurück, dass das Eisen als Stahl erscheint. Die vorher noch weiter angesührten Erscheinungen lassen sich ebenfalls hiernach erklären.

6. Der Frischprozess, oder die Art, das Roheisen in weiches Eisen zu verwandeln, von dem es schr viele Abänderungen giebt, ist, als der entgegengesetzte des Hohenosenprozesses, der eben erwahnte partielle Oxydationsprozess des Roheisens.

(aus braunsteinhaltigen Eisensteinen verschmolzenes Roheisen kann mit Vortheil zu Schmelzstahl verarbeitet werden, wahrend manganfreies Roheisen durch dieselbe Operation Schmiedeeisen liefert. Guten und dauerhaften Cementstahl kann man nur aus manganhaltigem Stabeisen (z. B. dem Schwedischen, oder Steiermarker) bereiten, wahrend Cementstahl aus manganfreiem Eisen durch das Anlassen und Gerben bald weich wird. Weiches Eisen, mit Braunstein und Kohle geschmolzen, wird zu Gußstahl; ohne Braunstein zu Roheisen.

- 4. So wie das Mangan in diesen Fallen mit dem Eisen im metallischen Zustande (nicht als Oxyd) in Verbindung seyn muss; eben so müssen auch die Kohle und die vorher erwähnten erdigen Stoffe im. metallischen Zustande. namlich die erstere in unbekannter metallischer Form (Kohlenstoff?), letztere. als Silicium, Aluminium, Calcium u. s. w. damit in Verbindung seyn, Die Verbindung mit diesen hochst oxydablen (aus ihren Oxyden schwer reducirbaren) metallischen Stoffen scheint nun überhaupt dem weichen Eisen die Zustande des Stahls und Roheisens zu geben; so wie auch das Eisen durch Zusammenschmelzen mit etwas Spiessglanz oder Zinn gleichfalls eine stahlartige Beschaffenheit erhalt. Hieher gehören Berzelius und Stromeyers Versuche über die Reduction der Kieselerde und die Verbindungen des Siliciums mit dem Eisen.
- 5. Der Vorgang bei den Umänderungen des weichen Eisens in Stahl und Roheisen, und dieser in jenes ist also folgender. Die Kohle wirkt in hoher Temperatur auf das Eisenoxyd desoxydirend, und reducirt daher dasselbe, indem sie in Kohlenoxydgas

oder Kohlensaure übergeht. Das metallische Eisen elbst aber wirkt in hoher Temperatur desoxydirend tuf die Kohle und die erdigen Substanzen, und reducirt sie so weit, dass ihre metallische Basis mit dem Eisen, das selbst im Gegensatze mit jener Uminderung nun, dem Gesetze der Polarität gemäße, verhältnissmassige Veränderung erleidet, in Verbindung tritt, und ihm nach Verhaltniss dieses Gegensatzes (mit welchem die Quantitat der Beimischungen im Verhältnisse steht) Roheisen und stahlartige Eigenschaften ertheilt. Unter jenen Substanzen scheiden sich durch Oxydation (z. B. durch Glühen unter Luftzutritt oder Schmelzen vor dem Gebläse: die Metalle der Erden für sich am leichtesten als Oxyde wieder aus, schwerer das metallische Substrat der Kohle, und, der Erfahrung nach, am schwersten das Mangan, in geringer Menge noch mit Kohle, oder einem der obigen Metalle mit dem Eisen verbunden Während daher ein blos Kohle und die Metalle der Erden enthaltendes Roheisen durch Oxydation im Feuer (den Frischprozess) zu weichem Eisen wird, indem jene Stoffe sich im oxydirten Zustande ausscheiden: so bleibt, bei ähnlicher Behandlung eines manganhaltigen Roheisens, noch soviel Mangan und Kohle, oder mit diesen fester verbunden, noch etwas Silicium, zurück, dass das Eisen als Stahl erscheint. Die vorher noch weiter angesührten Erscheinungen łassen sich ebenfalls hiernach erklären.

6. Der Frischprozess, oder die Art, das Roheisen in weiches Eisen zu verwandeln, von dem es sehr viele Abanderungen giebt, ist, als der entgegengesetzte des Hohenosenprozesses, der eben erwahnte partielle Oxydationsprozess des Roheisens.

(aus braunsteinhaltigen Eisensteinen verschmolzenes Roheisen kann mit Vortheil zu Schmelzstahl verarbeitet werden, wahrend manganfreies Roheisen durch dieselbe Operation Schmiedeeisen liefert. Guten und dauerhaften Cementstahl kann man nur aus manganhaltigem Stabeisen (z. B. dem Schwedischen, oder Steiermarker) bereiten, wahrend Cementstahl aus manganfreiem Eisen durch das Anlassen und Gerben bald weich wird. Weiches Eisen, mit Braunstein und Kohle geschmolzen, wird zu Gusstahl; ohne Braunstein zu Roheisen.

- 4. So wie das Mangan in diesen Fallen mit dem Eisen im metallischen Zustande (nicht als Oxyd) in Verbindung seyn muss; eben so müssen auch die Kohle und die vorher erwähnten erdigen Stoffe im metallischen Zustande. namlich die erstere in unbekannter metallischer Form (Kohlenstoff?), letztere. als Silicium, Aluminium, Calcium u. s. w. damit in Verbindung seyn, Die Verbindung mit diesen hochst oxydablen (aus ihren Oxyden schwer reducirbaren). metallischen Stoffen scheint nun überhaupt dem weichen Eisen die Zustande des Stahls und Roheisens zu geben; so wie auch das Eisen durch Zusammenschmelzen mit etwas Spiessglanz oder Zinn gleichfalls eine stahlartige Beschaffenheit erhält. Hieher gehören. Berzelius und Stromeyers Versuche über die Reduction der Kieselerde und die Verbindungen des Siliciums mit dem Eisen.
 - 5. Der Vorgang bei den Umanderungen des weichen Eisens in Stahl und Roheisen, und dieser in jenes ist also folgender. Die Kohle wirkt in hoher Temperatur auf das Eisenoxyd desoxydirend, und reducirt daher dasselbe, indem sie in Kohlenoxydgas

oder Kohlensaure übergeht. Das metallische Eisen selbst aber wirkt in hoher Temperatur desoxydirend taf die Kohle und die erdigen Substanzen, und reducirt sie so weit, dass ihre metallische Basis mit dem Eisen, das selbst im Gegensatze mit jener Uminderung nun, dem Gesetze der Polarität gemäße, verhiltnismassige Veranderung erleidet, in Verbindung tritt, und ihm nach Verhaltniss dieses Gegensatzes (mit welchem die Quantität der Beimischungen im Verhältnisse steht) Roheisen und stahlartige Eigenschaften ertheilt. Unter jenen Substanzen scheiden sich durch Oxydation (z. B. durch Glühen unter Luftzutritt oder Schmelzen vor dem Gebläse die Metalle der Erden für sich am leichtesten als Oxyde wieder aus, schwerer das metallische Substrat der Kohle, und, der Erfahrung nach, am schwersten das Mangan, in geringer Menge noch mit Kohle, oder einem der obigen Metalle mit dem Eisen verbunden Wahrend daher ein blos Kohle und die Metalle der Erden enthaltendes Roheisen durch Oxydation im Feuer (den Frischprozess) zu weichem Eisen wird, indem jene Stoffe sich im oxydirten Zustande ausscheiden: so bleibt, bei ahnlicher Behandlung eines manganhaltigen Roheisens, noch soviel Mangan und. Kohle, oder mit diesen fester verbunden, noch etwas Silicium, zurück, dass das Eisen als Stahl erscheint. Die vorher noch weiter angesührten Erscheinungen lassen sich ebenfalls hiernach erklären.

6. Der Frischprozess, oder die Art, das Roheisen in weiches Eisen zu verwandeln, von dem es sehr viele Abänderungen giebt, ist, als der entgesengesetzte des Hohenosenprozesses, der eben erwahnte partielle Oxydationsprozess des Roheisens.

(aus braunsteinhaltigen Eisensteinen verschmolzenes Roheisen kann mit Vortheil zu Schmelzstahl verarbeitet werden, wahrend manganfreies Roheisen durch dieselbe Operation Schmiedeeisen liefert. Guten und dauerhaften Cementstahl kann man nur aus manganhaltigem Stabeisen (z. B. dem Schwedischen, oder Steiermarker) bereiten, wahrend Cementstahl aus manganfreiem Eisen durch das Anlassen und Gerben bald weich wird. Weiches Eisen, mit Braunstein und Kohle geschmolzen, wird zu Gußstahl; ohne Braunstein zu Roheisen.

- 4. So wie das Mangan in diesen Fallen mit dem Eisen im metallischen Zustande (nicht als Óxyd) in Verbindung seyn muss; eben so müssen auch die Kohle und die vorher erwähnten erdigen Stoffe im. metallischen Zustande. namlich die erstere in unbekannter metallischer Form (Kohlenstoff?), letztere als Silicium, Aluminium, Calcium u. s. w. damit in Verbindung seyn. Die Verbindung mit diesen hochst oxydablen (aus ihren Oxyden schwer reducirbaren). metallischen Stoffen scheint nun überhaupt dem weichen Eisen die Zustande des Stahls und Roheisens zu geben; so wie auch das Eisen durch Zusammenschmelzen mit etwas Spiessglanz oder Zinn gleichfalls eine stahlartige Beschaffenheit erhält. Hieher gehören Berzelius und Stromeyers Versuche über die Reduction der Kieselerde und die Verbindungen des Siliciums mit dem Eisen.
 - 5. Der Vorgang bei den Umanderungen des weichen Eisens in Stahl und Roheisen, und dieser in jenes ist also folgender. Die Kohle wirkt in hoher Temperatur auf das Eisenoxyd desoxydirend, und reducirt daher dasselbe, indem sie in Kohlenoxydgas

oder Kohlensaure übergeht. Das metallische Eisen selbst aber wirkt in hoher Temperatur desoxydirend taf die Kohle und die erdigen Substanzen, und reducirt sie so weit, dass ihre metallische Basis mit dem Eisen, das selbst im Gegensatze mit jener Uminderung nun, dem Gesetze der Polarität gemäße, verbiltnissmässige Veränderung erleidet, in Verbindung tritt, und ihm nach Verhaltniss dieses Gegensatzes (mit welchem die Quantität der Beimischungen im Verhältnisse steht) Roheisen und stahlartige Eigenschaften ertheilt. Unter jenen Substanzen scheiden sich durch Oxydation (z. B. durch Glühen unter Luftzutritt oder Schmelzen vor dem Gebläse die Metalle der Erden für sich am leichtesten als Oxyde wieder aus, schwerer das metallische Substrat der Kohle, und, der Erfahrung nach, am schwersten das Mangan, in geringer Menge noch mit Kohle, oder einem der obigen Metalle mit dem Eisen verbunden Wahrend daher ein blos Kohle und die Metalle der Erden enthaltendes Roheisen durch Oxydation im Feuer (den Frischprozess) zu weichem Eisen wird, indem jene Stoffe sich im oxydirten Zustande ausscheiden: so bleibt, bei ahnlicher Behandlung eines manganhaltigen Roheisens, noch soviel Mangan und. Kohle, oder mit diesen fester verbunden, noch etwas Silicium zurück, dass das Eisen als Stahl erscheint. Die vorher noch weiter angesührten Erscheinungen lassen sich ebenfalls hiernach erklären.

6. Der Frischprozess, oder die Art, das Roheisen in weiches Eisen zu verwandeln, von dem es sehr viele Abänderungen giebt, ist, als der entgegengesetzte des Hohenosenprozesses, der eben erwähnte partielle Oxydationsprozess des Roheisens.

(aus braunsteinhaltigen Eisensteinen verschmolzenes Roheisen kann mit Vortheil zu Schmelzstahl verarbeitet werden, wahrend manganfreies Roheisen durch dieselbe Operation Schmiedeeisen liefert. Guten und dauerhaften Cementstahl kann man nur aus manganhaltigem Stabeisen (z. B. dem Schwedischen, oder Steiermarker) bereiten, wahrend Cementstahl auf manganfreiem Eisen durch das Anlassen und Gerbenbald weich wird. Weiches Eisen, mit Braunstein und Kohle geschmolzen, wird zu Gußstahl; ohne Braunstein zu Roheisen.

- 4. So wie das Mangan in diesen Fallen mit dem Eisen im metallischen Zustande (nicht als Oxyd) in -Verbindung seyn muss; eben so müssen auch die Kohle und die vorher erwähnten erdigen Stoffe im. metallischen Zustande. namlich die erstere in unbekannter metallischer Form (Kohlenstoff?), letztere. als Silicium, Aluminium, Calcium u. s. w. damit in Verbindung seyn, Die Verbindung mit diesen höchst oxydablen (aus ihren Oxyden schwer reducirbaren). metallischen Stoffen scheint nun überhaupt dem weichen Eisen die Zustande des Stahls und Roheisens zu geben; so wie auch das Eisen durch Zusammenschmelzen mit etwas Spiessglanz oder Zinn gleichfalls eine stahlartige Beschaffenheit erhält. Hieher gehören Berzelius und Stromeyers Versuche über die Reduction der Kieselerde und die Verbindungen des Siliciums mit dem Eisen.
- 5. Der Vorgang bei den Umanderungen des weichen Eisens in Stahl und Roheisen, und dieser in jenes ist also folgender. Die Kohle wirkt in hoher Temperatur auf das Eisenoxyd desoxydirend, und reducirt daher dasselbe, indem sie in Kohlenoxydgas

ıd

oder Kohlensaure übergeht. Das metallische Eisen selbst aber wirkt in hoher Temperatur desoxydirend tuf die Kohle und die erdigen Substanzen, und refucirty sie so weit, dass ihre metallische Basis mit dem Eisen, das selbst im Gegensatze mit jener Uminderung nun, dem Gesetze der Polarität gemäße, verkiltnismässige Veränderung erleidet, in Verbindung tritt, und ihm nach Verhaltniss dieses Gegensatzes (mit welchem die Quantität der Beimischungen im Verhältnisse steht) Roheisen und stahlartige Eigenschaften ertheilt. Unter jenen Substanzen scheiden sich durch Oxydation (z. B. durch Glühen unter Lustzutritt oder Schmelzen vor dem Gebläse die Metelle der Erden für sich am leichtesten als Oxyde wieder aus, schwerer das metallische Substrat der Kohle, und, der Erfahrung nach, am schwersten das Mangan, in geringer Menge noch mit Kohle, oder einem der obigen Metalle mit dem Eisen verbunden Während daher ein blos Kohle und die Metalle der Erden enthaltendes Roheisen durch Oxydation im Feuer (den Frischprozess) zu weichem Eisen wird, indem jene Stoffe sich im oxydirten Zustande auscheiden: so bleibt, bei ahnlicher Behandlung eines manganhaltigen Roheisens, noch soviel Mangan und. Kohle, oder mit diesen fester verbunden, noch etwas Silicium, zurück, dass das Eisen als Stahl erscheint. Die vorher noch weiter angesührten Erscheinungen lassen sich ebenfalls hiernach erklären.

6. Der Frischprozess, oder die Art, das Roheisen in weiches Eisen zu verwandeln, von dem es sehr viele Abanderungen giebt, ist, als der entgesengesetzte des Hohenosenprozesses, der eben erwahnte partielle Oxydationsprozess des Roheisens.

(aus braunsteinhaltigen Eisensteinen verschmolzenes)
Roheisen kann mit Vortheil zu Schmelzstahl verarbeitet werden, wahrend manganfreies Roheisen durch dieselbe Operation Schmiedeeisen liefert. Guten und dauerhaften Cementstahl kann man nur aus manganhaltigem Stabeisen (z. B. dem Schwedischen, oder Steiermarker) bereiten, wahrend Cementstahl aus manganfreiem Eisen durch das Anlassen und Gerben bald weich wird. Weiches Eisen, mit Braunstein und Kohle geschmolzen, wird zu Gusstahl; ohne Braunstein zu Roheisen.

- 4. So wie das Mangan in diesen Fällen mit dem Eisen im metallischen Zustande (nicht als Óxyd) in Verbindung seyn muss; eben so müssen auch die Kohle und die vorher erwähnten erdigen Stoffe im metallischen Zustande. namlich die erstere in unbekannter metallischer Form (Kohlenstoff?), letztere als Silicium, Aluminium, Calcium u. s. w. damit in Verbindung seyn, Die Verbindung mit diesen höchst oxydablen (aus ihren Oxyden schwer reducirbaren) metallischen Stoffen scheint nun überhaupt dem weichen Eisen die Zustande des Stahls und Roheisens zu geben; so wie auch das Eisen durch Zusammenschmelzen mit etwas Spiessglanz oder Zinn gleichfalls eine stahlartige Beschaffenheit erhält. Hieher gehören Berzelius und Stromeyers Versuche über die Reduction der Kieselerde und die Verbindungen des Siliciums mit dem Eisen.
- 5. Der Vorgang bei den Umänderungen des weichen Eisens in Stahl und Roheisen, und dieser in jenes ist also folgender. Die Kohle wirkt in hoher Temperatur auf das Eisenoxyd desoxydirend, und reducirt daher dasselbe, indem sie in Kohlenoxydgas

oder Kohlensaure übergeht. Das metallische Eisen selbst aber wirkt in hoher Temperatur desoxydirend auf die Kohle und die erdigen Substanzen, und reducirt sie so weit, dass ihre metallische Basis mit dem Eisen, das selbst im Gegensatze mit jener Umanderung nun, dem Gesetze der Polarität gemaße, verhältnismässige Veränderung erleidet, in Verbindung tritt, und ihm nach Verhaltniss dieses Gegensatzes (mit welchem die Quantitat der Beimischungen im Verhältnisse steht) Roheisen und stahlartige Eigenschaften ertheilt. Unter jenen Substanzen scheiden sich durch Oxydation (z. B. durch Glühen unter Lustzutritt oder Schmelzen vor dem Gebläse die Metalle der Erden für sich am leichtesten als Oxyde wieder aus, schwerer das metallische Substrat der Kohle, und, der Erfahrung nach, am schwersten das Mangan, in geringer Menge noch mit Kohle, oder einem der obigen Metalle mit dem Eisen verbunden Wahrend daher ein blos Kohle und die Metalle der Erden enthaltendes Roheisen durch Oxydation im Feuer (den Frischprozess) zu weichem Eisen wird, indem jene Stoffe sich im oxydirten Zustande ausscheiden: so bleibt, bei ahnlicher Behandlung eines manganhaltigen Roheisens, noch soviel Mangan und. Kohle, oder mit diesen fester verbunden, noch etwas Silicium, zurück, dass das Eisen als Stahl erscheint. Die vorher noch weiter angesührten Erscheinungen tassen sich ebenfalls hiernach erklären.

6. Der Frischprozess, oder die Art, das Roheisen in weiches Eisen zu verwandeln, von dem es sehr viele Abanderungen giebt, ist, als der entgegengesetzte des Hohenosenprozesses, der eben erwahnte partielle Oxydationsprozess des Roheisens.

(aus braunsteinhaltigen Eisensteinen verschmolzenes) Roheisen kann mit Vortheil zu Schmelzstahl verarbeitet werden, wahrend manganfreies Roheisen durch dieselbe Operation Schmiedeeisen liefert. Guten und dauerhaften Cementstahl kann man nur aus manganhaltigem Stabeisen (z. B. dem Schwedischen, oder Steiermarker) bereiten, wahrend Cementstahl aus manganfreiem Eisen durch das Anlassen und Gerben bald weich wird. Weiches Eisen, mit Braunstein und Kohle geschmolzen, wird zu Gußstahl; ohne Braunstein zu Roheisen.

- 4. So wie das Mangan in diesen Fallen mit dem Eisen im metallischen Zustande (nicht als Oxyd) in Verbindung seyn muss; eben so müssen auch die Kohle und die vorher erwähnten erdigen Stoffe im metallischen Zustande. namlich die erstere in unbekannter metallischer Form (Kohlenstoff?), letztere als Silicium, Aluminium, Calcium u. s. w. damit in Verbindung seyn. Die Verbindung mit diesen hochst oxydablen (aus ihren Oxyden schwer reducirbaren). metallischen Stoffen scheint nun überhaupt dem weichen Eisen die Zustande des Stahls und Roheisens zu geben; so wie auch das Eisen durch Zusammenschmelzen mit etwas Spiessglanz oder Zinn gleichfalls eine stahlartige Beschaffenheit erhält. Hieher gehören Berzelius und Stromeyers Versuche über die Reduction der Kieselerde und die Verbindungen des Siliciums mit dem Eisen.
- 5. Der Vorgang bei den Umänderungen des weichen Eisens in Stahl und Roheisen, und dieser in jenes ist also folgender. Die Kohle wirkt in hoher Temperatur auf das Eisenoxyd desoxydirend, und reducirt daher dasselbe, indem sie in Kohlenoxydgas

oder Kohlensaure übergeht. Das metallische Eisen selbst aber wirkt in hoher Temperatur desoxydirend auf die Kohle und die erdigen Substanzen, und reducirt sie so weit, dass ihre metallische Basis mit dem Eisen, das selbst im Gegensatze mit jener Umanderung nun, dem Gesetze der Polarität gemäße, verhältnismassige Veranderung erleidet, in Verbindung tritt, und ihm nach Verhaltniss dieses Gegensatzes (mit welchem die Quantität der Beimischungen im Verhaltnisse steht) Roheisen und stahlartige Eigenschaften ertheilt. Unter jenen Substanzen scheiden sich durch Oxydation (z. B. durch Glühen unter Luftzutritt oder Schmelzen vor dem Gebläse: die Metalle der Erden für sich am leichtesten als Oxyde wieder aus, schwerer das metallische Substrat der Kohle, und, der Erfahrung nach, am schwersten das Mangan, in geringer Menge noch mit Kohle, oder einem der obigen Metalle mit dem Eisen verbunden Wahrend daher ein blos Kohle und die Metalle der Erden enthaltendes Roheisen durch Oxydation' im Feuer (den Frischprozess) zu weichem Eisen wird, indem jene Stoffe sich im oxydirten Zustande ausscheiden: so bleibt, bei ahnlicher Behandlung eines manganhaltigen Robeisens, noch soviel Mangan und. Kohle, oder mit diesen fester verbunden, noch etwas Silicium, zurück, dass das Eisen als Stahl erscheint. Die vorher noch weiter angesührten Erscheinungen tassen sich ebenfalls hiernach erklären.

6. Der Frischprozess, oder die Art, das Roheisen in weiches Eisen zu verwandeln, von dem es sehr viele Abanderungen giebt, ist, als der entgegengesetzte des Hohenosenprozesses, der eben erwahnte partielle Oxydationsprozess des Roheisens.

Wir betrachten hier den gewöhnlichen Prozess der teutschen Frischhütte für graues oder lichtgraues Roheisen. In diesem wird auf dem Frischheerde die Ganz oder das Frischstück an dem einen Ende vor dem Geblase eingeschmolzen, wobei sich zugleich ein Theil des Metalles, durch den kalten Luststrom getroffen, oxydulirt, und als Schlacke abfliesst, welche in im Niedersliesen die Asche der Kohlen mit ausnimmt an und das im Tümpel fliesende Roheisen bedeckt. Letzteres wird umgerührt, mit den Schlacken vermengt, oder aufgebrochen und abwechselnd vor die ... Form gebracht. In diesem Conflicte der eisenoxydulhaltigen Schlacken (Frischschlacken) mit dem Roheisen, oxydiren sich der mit ihm verbundene Kohlenstoff, das Silicium, Calcium, Mangan, Chrom u. s. w. die es enthalt, wahrend das Oxydul der Schlacke sich zum Theil desoxydirt.; Die Oxyde der erwähnten metallischen Stoffe, gehen mit in die Schlacken, während Kohlensäure und Kohlenoxydgas sich entbinden, und ein Aufbrausen der frischenden Masse verursachen, wobei letzteres auf der Oberfläche mit bläulicher Farbe verbrennt. Das Eisen wird in dem Maase, als es sich nun frischt, unschmelzbar, ballt sich, wird zu einer Luppe zusammengeknetet und unter den Frischhammer gebracht

Schlacke von zweisacher Beschaffenheit. Die eine, welche sich im Frischen des Roheisers desoxydirte, hat den größten Theil ihres Eisengehalts verloren, (Rohschlacke); die andere aber (Frischschlacke) als von dem Frischprozesse selbst überschüssig; enthalt noch einen großen Theil Eisenoxydul (80 bis 90 Pro-

- cent), da ihr Sauerstoff zum Frischen nicht mehr verwandt werden konnte. Die erstere erscheint daher zu Anfang der Operation; die zweite zuletzt. Das Roheisen erleidet dabei einen Abbraud von 20 bis 25 Procent, welcher in die Frischschlacken übergegangen ist.
- 7. Mán érklart diesen Prozess gewöhnlich so, dass durch das Geblase unmittelbar eine Oxydation des Kohlenstoffs und der übrigen heterogenen metallischen Stoffe bewirkt werde, und sieht dabei die Bildung der Frischschlacken als ein unvermeidliches Nebenübel an. Allein es ist nicht denkbar, und allen ahnlichen Erscheinungen entgegen, dass eine mit einer größeren leicht oxydirbaren Masse chemisch verbundene oxydirbare Substanz durch Wirkung von Lust und Hitze sollte oxydirt werden können, ohne die ganze Masse mit zu oxydiren; so dass in diesem Falle nicht nur die eingemischten metallischen, Substanzen oxydirt, sondern auch die ganze Roheisenmasse verschlackt werden müßte. Es sind vielmehr die Frischschlacken, oder das geschmolzene Eisenoxydul selbst, welche den ganzen Frischprozess einleiten und vollenden. Indem nämlich das geschmolzene Roheisen mit einer Lage von Frischschlacken im Conflicte sich befindet, so entsteht durch diese Berührung zweier bei hoher Temperatur im starken galvanischen Gegensatze sich befindender Stoffe ein Streben des (electrisch positiven) Roheisens zur Oxydation, und, im Gegensatze damit, ein Streben des Eisenoxyduls zur Desoxydation. Jene Oxydationstendenz des Roheisens muß zunächst die oxydableren ihm beigemischten Stoffe (und hier nach

der, oben 5., erwähnten Stuffenfolge) *) afficiren, und das Roheisen zersallt dann in weiches Eisen und in die Oxyde jeuer Stoffe, eben so, als schweselsaures im galvanischen Conslicte wieder in Schweselsaure und Kali zersallt, die sich nach entgegengesetzten Polen zurückeziehen.

Da nun, wahrend dieser Einwirkung der Frischschlackendecke, ihre untere Flache desoxydirt (zu Rohschlacke) wird, indem ihr Eisengehalt in die frischende Masse übertritt: so würde durch die damit eintretende Indifferenz die Wirkung aufhören, wenn nicht durch Umrühren oder Ausbrechen das Roheisen mit neuer Frischschlacke in Berührung gebracht würde.

8. Der vortheilhafte Einflus der Frischschlacken und alles Eisenoxyduls (Schmiedesinters) beim Frischen ist überdem längst praktisch anerkannt: auch gründet sich der (ehemalige?) englische Tiegel-Frischprozes darauf. Stellt man in geschmolzene Frischscklacken in einem Tiegel ein dünnes Roheisenstück: so frischt es, auch ohne Lustzutritt. Dünngegossene Arbeiten von Roheisen, in Asche oder feinen Sand gepackt und lange geglüht, überziehen sich auf der Obersläche mit Glühspan, und werden unter dieser Decke weich, ohne dass eine Schmelzung eintritt.

^{*)} Man vergleiche hiebei dasjenige, was über die Begründung des chemischen Prozesses durch den galvanischen in meiner Abhandlung über die Modificationen des electrischen Leitungsvermögens (Gilberts Annalen der Physik 1810, 5, St. 5, 42-44. u. 67-73) gesagt worden ist.

١.

Das Wesentliche des Frischprozesses heruht also darauf, dass durch die Verschlackung eines Theiles des zu frischenden Roheisens soviel Frischschsacken gebildet werden, um das Roheisen mit demselben so lange im Conslicte zu erhalten, bis die Verfrischung erfolgt ist.

B. Vorschlag.

- 9. Bei dem gewöhnlichen Frischprozesse würde daher nichts zu andern seyn, wenn die Menge der erzeugten Frischschlacken der Menge des durch dieselbe zu verfrischenden Eisens im Frischheerde, jederzeit genau proportional ware. Dieses ist aber weder durch die Richtung der Form, und die Stärke des Geblases, noch durch die Arbeitsart selbst möglich. Die überflüssig erzeugten Frischschlacken verursachen aber nicht nur einen Verlust an Metall, sondern auch einen überflüssigen Aufwand an Brennmaterial.
- also dadurch erreicht zu werden, das man die beiden Vorgange bei denselben, das Verschlacken und das Frischen, in zwei abgesonderte Operationen theilt, welche in zwei besonderen Abtheilungen des Frischheerdes vorzunehmen waren. Die eine Abtheilung würde dem jetzt üblichen Frischheerde gleichen, und in derselben die Richtung der Form und die Art der Arbeit zuerst vorzüglich zur Oxydation des geschmolzenen Metalls wirken, so das hauptsachlich Schlackenbildung aus dem vorgelegten Roheisen vor sich geht; wohei dann alle übrigen im Hüttenwerke vorsindlichen alte Frischschlacken, Hammerschlacken u. s. w. mit ausgegeben werden können.

Die 2te Abtheilung würde einen Capoloofen (Flan menosen) bilden, um darin das Roheisen mitte Flammenfeuer in Fluss zu bringen. Aus dem Tun pel dieses Kupoloofens wird vermittelst eines Stichl ches eine Communication mit dem eigentlich Frischheerde (Schlackenheerde) bewirkt. Die Schmelzung mit Flammenfeuer bereitet das bereits zur leichtern Frischung vor *). Ist nun dem Schlackenheerde eine gehörige Quantität Sch cke in den Fluss und mit dem bereits darin befind chen Roheisen in Idas Kochen gekommen: so w aus dem Cupoloofen jederzeit soviel Roheisen in de Schlackenherd nachgelassen, als hinlänglich ist, 1 die überschüssigen Frischschlacken zu zersetzen u ihren eigenen Eisengehalt sammt dem Roheisen zi Frischen zu bringen. Während der Zeit werd die Rohschlachen stets abgelassen, aber' nie Frischschlacken selbst. Während der Frischer gefrischte Eisen (nach der gewöhnlichen Weise) Heerde vereinigt, und eine Luppe unter den Ha mer bringt, dauert die Frischung der übrigen ; schmolzenen Massen beständig fort, nämlich ne Bildung der Schlacken, und der neue angemessi (lieber zu kleine als zu große) Zufluß des zu ih Zersetzung nöthigen Roheisens.

11. Auf diese Art werden bei diesem Proze gar keine Frischschlacken, sondern nur Rohsch cken, die unbeträchtlich wenig Eisen enthalten,

^{*)} Statt desselben könnte auch ein Cupoloofen errichtet v den, im welchem die Umschmelzung des Roheisens etwa dem gleichen Gewichte Kohlen durch ein Gebläse werktstelligt würde.

halten werden. Man hat überdem den Vortheil, Meister des ganzen Prozesses zu seyn, und denselben nach Willkühr lenken zu können. Dass dabei 20 bis 25 Plocent an ausgebrachtem Metall gewonnen würde, bedarf keiner Erinnerung.

12. Man sieht leicht ein, dass bei diesem Prozesse das Brennmaterial, welches zum Umschmelzen des Roheisens erfordert wird, ganz in Ersparung gebracht werden könne, wenn diese Frischanstalt mit dem Hohofen selbst in Verbindung gebracht würde. In der Nähe des Hohosens müssten nämlich in einem besonderen Heerde Frischschlacken, Hammerschlacken und allerlei Eisenoxyd, mit Zusatz von etwas · Kalk und gepochtem Quarz, oder auch in Ermangelung vorrathiger Frischschlacken das Roheisen selbst, wie in dem vorher beschriebenen Prozesse zu Frischschlacken geschmolzen werden; in welchen Heerd dann von Zeit zu Zeit aus dem Hohosen die nöthige Quantität Roheisen abgelassen würde, um durch dessen Bearbeitung mit den Frischschlacken, sowohl diese selbst, als jenes in den Zustand des weichen Eisens zurückezubringen. Sind hereits Frischund Hammerschlacken genug vorhanden, um das Frischen mit denselben besorgen zu können: so würde dieser Heerd am vortheilhaftesten als ein Kupolofen (Flammenofen) aufgeführt werden können, dessen Sohle aus einer Erhöhung (Altar) und einer Vertiefung (Tümpel) besteht. Auf der Erhöhung werden die Schlacken mit etwas Zusatz vermittelst der Stichflamme geschmolzen, so dass sie in den tieser liegenden Tümpel, dessen Oberfläche gleichfalls von der Flamme bestrichen wird, abfliesen. Zu dies Tümpel führt durch die Wand eine Oeffnung, dt

welche in demselben nicht nur leicht operirt, andern auch die Frische herausgenommen werden kannte die Rohschlacken abgezogen werden. Verstelst einer von der andern Seite mit dem Hohe Statt findenden Communication, wird die zum lechen nöthige, der Sehlackenmenge proportion Quantität Roheisen in diesen Tümpel gelassen in demselben durch gehörige Vermengung mit Schlackenflusse gefrischt; wobei der Frischer ügens ehen so zu verfahren hatte, wie auf dem wohnlichen Frischheerde.

- die vorher (11) bereits erwähnten Vortheile St sondern es würde auch jene Feuerung erspart, we in der gewöhnlichen Methode zum Schmelzen Roheisens selbst erfordert wird. Ueberdem hat den Vortheil, die ganze Feuerung mit Holz betre zu können, was, bei den gewöhnlichen Verkohlu methoden, einen nicht unbedeutenden Gewinn ge muß; endlich scheint dabei die Frischarbeit se ungleich schneller von Statten gehen zu müssen daß in derselben Zeit und von denselben Arbei ein ungleich größeres Quantum Frischeisen au bracht werden kann.
- 14. Béi der gewöhnlichen Frischmethode frischt man (vom manganhaltigen Roheisen, da der Regel weiß ausgeschmolzen wird, hier abgese graues oder halbirtes Roheisen, weil weißes Rohe sich leichter verschlackt, daher bei gleicher Sor einen größern Abbrand giebt. Weil überdem graue (lichtgraue) auch zum Guße das tauglic ist, so wird daher gewöhnlich und ohne Zweisel Ersparung an Kohlen, anderer Umstände nich

nken, im hohen Oesen von 30 bis 40 Fuss ausge-10lzen. Für den Guss werden diese Oesen immer vorzüglichsten. Da jedoch in der vorgeschlage-Frischmethode ein weißes Roheisen (da der so erwähnte Umstand wegfallt) in der Anwendung kmässiger ist: so könnte man die ganze Gus-Frisch - Operation in der Hutte abtheilen, im der hohe Ofen blos durch Guswerk (ohne in Zwischenzeit Gänze liefern zu müssen) beschäfwerden könnte, und für den Frischheerd oder :h - Cupolofen einen eigenen niedrigern Ofen (von s 18 Fuss) errichten, um in demselben bei leichtiger Beschickung grelles Roheisen für die Frischauszuschmelzen. Doch hangt es, wie gesagt, den Umständen ab, ob' der durch diese Einrichentspringende Vortheil in Erwägung zu ziehen

Ein

neues dreifaches Salv

aus

zwei Säuren und einer Grundlage gebildet

von

GEIGER,

Apotheker zu Karlsruh.

Aus der Lauge des Rückstandes von der Bereitunder Salzsaure aus salzsaurem Natrum erhielt ich, nach Abscheidung des meisten schwefelsauren Natrum nachdem die überschüssige Schwefelsaure durch Kaneutralisirt und der Gyps abgesondert war, dur Hinstellen derselben in eine Temperatur von — 2 l 3° Reaumur ein Salz, welches sich durch folgen Eigenschaften auszeichnet:

Es bildet durchsichtige rechtwinkliche, länglich oder auch Quadrat-Tafeln von der Große 4 bis 1 Zo deren Dicke kaum 1 Linie beträgt; mitunter auch gar kleine Krystalle, die im Verhältniß dicker sind unsich der kubischen Form nähern. Sein Geschma ist kühlend, dem schwefelsauren Natrum ahnlich. A warmer Luft zerfällt es sehr leicht. Bei 16° Reammur erfordert es 2 Theile Wasser zur Lösung; vo kochenden noch nicht sein gleiches Gewicht; dur

hkühlen der gesättigten heißen Lösung entstehen wöhnliche Krystalle des schweselsauren Natrums.

Die Prüfung mit Reagentien zeigte, dass es eine erbindung von Schwefelsaure, Salzsaure und Naam sey.

Zur Ausmittelung des Quantitativen dieser Beandtheile wurden

peist und Wasser und Abtrocknen zwischen Löschpapier, von aller anhangenden Kochsalzlösung wohlgereinigtes krystallinisches Salz mit 400 Gran destillirtem Wasser aufgelöset, und der Lösung so lange salpetersaure Silberauflösung zugesetzt, als noch ein flockiger Niederschlag erfolgte; derselbe wohl ausgesußt und scharf getrocknet wog 3 Gran.

100 Gran desselben Salzes wurden ausgelöst, so lang als noch Trübung entstand, mit salzsaurem Beryt versetzt; der ausgesüßte und getrocknete Niederschlag wog 70 Gran.

20 Gran krystallinisches Salz wurden zum gänzlichen Zerfallen auf einen warmen Olen gelegt; sie verloren 11½ Gran an Gewicht; einem halbstündigen Rothgluhen ausgesetzt verloren sie hierauf an Gewicht nicht merklich.

Es enthalten aber nach der Analyse von Berzeins (B. 7. S. 204 u. 211. dieses Journals) 100 Theile chweselsaurer Baryt 54,48 Theile Schweselsaure, und

100 Theile salzsaures Silber 19,035 Salzsaure. So vären demnach die Bestandtheile dieses Salzes in 100 Theilen 23,800 Schwefelsäure
0,176 Salzsäure
18,524 Natrum
57,500 Krystallisationswasser

Die Bedingungen unter denen sich dieses Salt bildet scheinen vorzüglich zu seyn,

dass eine gesättigte mit einer verhältnissmäsig geringen Menge schweselsauren Natrons versetzte Lösung des salzsauren Natrons einer Temperatur unter dem Gefrierpunkt ausgesetzt werde.

Aus einer 8 Unzen salzsaures und 1 Unze schwefelsaures Natrum enthaltenden Lösung erhielt ich
ähnliche Tafeln, die aber mit säulenformigen Krystallen untermischt waren. Die Menge der Masse
mag wohl auch Einfluss auf die Bildung dieses Salzes haben. Die Salzlösung die mir es lieserte mochte
ungefahr 6 Pf. betragen.

Nachschreiben des Herausgebers.

Die Doppelsalze aus zwei Säuren und einer Base sind bekanntlich noch wenig untersucht. Berzelius glaubte anfänglich ein solches gebildet zu haben, als er eine Auflösung des arseniksauren Bleioxyduls in Salpetersäure durch langsames Verdunsten zum Krystallisiren brachte, in der Absicht saures arseniksaures Blei zu erhalten. Er erkannte nämlich dieses Salzvielmehr als eine Verbindung des arseniksauren und salpetersauren Bleioxyduls Dasselbe wurde indelt nicht nur vom Wasser zersetzt, indem das salpetersaure Bleioxydul sich auflösete und arseniksaure Bleioxydul zu Boden fiel, sondern es zeigte auch

über das vorher beschriebene Doppelsalz. 111

chdem die Mutterlauge, woraus es anschois, mehr ler weniger concentrirt war. Daher betrachtet Berlius dasselbe nicht als ein Doppelsalz, sondern blos einige Vermengung der Krystalltheile, des salpersauren und arseniksauren Bleies.

Das hier erwähnte vom Herrn Apotheker Geier bereitete und analysiste Salz, wird allerdings
nich durch das Wasser zersetzt, indem durch Abnihlung der gesättigten heißen Auflösung desse'ben
ie gewöhnlichen Krystalle des schwefelsauren Namans erhalten werden. Indeß solches darf keinesneges als Beweis gegen die Eigenthumlichkeit diese
lizes gelten. Wir wissen, daß auch saures
chwefelsaure Kali bei der Krystallisation aus seiner
Inflösung zerlegt wird, und es sind noch viele anlere Beispiele von der chemischen Wirkung der Krytallisation bekannt, von denen man die neuesten in
len Registern zu diesem Journal zusammengestellt
inden kann unter dem Worte Krystallbildung.

Ein anderer Einwurf, den man vielleicht hinichtlich auf den geringen Salzsäuregehalt machen bunte, ist dem H. Verf. nicht entgangen. Er schrieb nir in dieser Hinsicht bei Uebersendung des obigen Ansatzes folgendes:

"Der obgleich geringe Salzsäuregehalt kann nicht rohl als den Krystallen blos anhangend betrachtet rerden, da sie aufs sorgfältigste abgewaschen immer och Salzsaure durch einen flockigen Niederschlag nit Silberauflösung anzeigten, welcher durch starkes Verdünnen und Erhitzen der Flüssigkeit nicht verthwand. Auch die eigenthumliche durchaus gleiche form der Krystalle charakterisist des Ganze auch

112 Schweigger ü. d. vorher beschr. Doppelse

ne homogene Verbindung und lässt die Idee ei theilweisen Durchdringung nicht zu."

Wir könnten nun noch fragen, ob dieses mag Salz den von Berzelius für die Doppelsalze aufgefi denen Gesetzen gemäß (s. B. 7. S. 202 d. J.) gebil sey. Indess auch abgesehen davon, dass entweder den analytischen Angaben des H. Verf., oder bei Berechnung derselben, sich ein Schreibsehler ein schlichen zu haben scheint, wie man beim Nachrei nen sinden wird, ware wenigstens erst die Frage beantworten, ob überhaupt dieses Salz ein constan oder gesetzmäßig sich abanderndes Mischungsverhinis zeigt und nicht wie das vorhin erwähnte von Bzelius dargestellte Salz unbestimmt abwechsele in Bestandtheilen.

Auf alle Falle bleibt dieses neue Salz in kryst linischer Hinsicht interessant, was schon der H. V in dem vorhin erwähnten Briefe, den er mir hie ber zu schreiben die Güte hatte, heraushebt. I salzsaure Natrum, erinnert er mit Recht, schramlich das schwefelsaure disponirt zu haben, se ihm eigenthümliche Form zum Theil anzunehm woraus die viereckige Tafelform entstand. Der H. I hatte die Güte, mir eine Probe sehr schöner Kryst von diesem seinen neuen Salze zu übersenden.

Ueber das

Verhalten des Kalks

su dem

hiesel- und Thonkali

auf nassem Wege

und über andere verwandte Gegenstände.

Vom

Bergrathe Dr. DÖBEREINER.

Wird kieselhaltiges kohlensaures Kali (aus Potasche), 1 Wasser aufgelöst, mit gebranntem Kalk behandelt, o wird jenem von diesem nicht blos die Kohlensäure, ondern auch, wenn letzter im Ueberschuss (etwas eichlicher als zur Trennung der Kohlensaure des kohensauren Kali erforderlich ist) vorhanden, die Kieseliure entzogen, und es lasst sich daher, wie ich mich st zu überzeugen Gelegenheit hatte, aus Potaschenali ein vollkommen kieselsaurefreies Aetzkali gevinnen. Wendet man ferner zur Entkohlensäuerung es Kali gewöhnlichen thonhaltigen Kalk an (was in raxi olt geschieht, weil man nicht überall und zu eder Zeit einen reinen Kalk hat), so geht von dieem keine Thonerde an das entkohlensäuerte Kali ber, wie man noch allgemein glaubt, sondern diese leibt, mit Kalk chemisch verbunden, neben dem

entstandenen kohlensauren Kalk unaufgelöst zurück. Diese Erfahrung, welche nicht blos ich, sondern auch Bucholz (s. dessen Taschenbuch auf d. J. 1812. S.] 156-159) gemacht, beweisen, dass Kiesel und Thonerde starker vom Kalk, als vom Kali angezogen und gebunden werden und bestätigen was Guyton in seinen Recherches nouvelles sur les affinités que les terres exercent les unes sur les autres etc. in den Annales de Chemie T. XXXI. p. 246 ff. über diesen Gegenstand ausgesprochen hat. Dieser achtungswerthe Che miker fand namlich, dass Kalkwasser (und auch Barytund Strontianwasser) Kiesel - und Thonerde vom Kali trennt - ein Erfolg welcher nach Berthollet's Ansicht seinen Grund hat in der Tendenz des Kalks und Kiesels, oder der Thonerde, sich mit einander zu einem im Wasser unauflöslichen Körper 'zu künstlichem Tafelspath u. s. w.) zu verbinden. So sehr die Resultate der Versuche Guyton's geeignet sind, die oben angegebenen Erfolge von der positiven Wirkung des Kalks auf kieselhaltiges Kali und der negativen Wirkung des Aetzkali auf thonhaltigen Kalk; zu erklaren, so bleibt dem strenge prüfenden, bei Wahrnehmung chemischer Erscheinungen nach allen Umstanden forschenden Chemiker immer noch die Frage zu thun übrig: Wirkt der gleichsam nur mechanisch im Wasser zertheilte Kalk, in welchem Zustande derselbe zur Entkohlensäuerung des milden Kalis angewandt wird, eben so auf die in Kali aufgelöste Kiesel - (und Thon -) erde wie der im Wasser (chemisch) aufgelöste (das Kalkwasser) und wird auch eine gesättigte Verbindung von Kali und Kiesel-(oder Thon-) erde durch Kalk überhaupt vollständig zersetzt? Um diese, selbst fur die Analyse der

Mineralkörper nicht unwichtige, Frage zu beantworten, unternahm ich solgende (2) Versuche:

5 Loth Kieselkaliauslösung (Kieselfeuchtigkeit), welche genau 60 Gran Kieselhydrat d. h. aus Kieselfeuchtigkeit durch überschüssige Salzsäure gefillte, mit Wasser ausgewaschene und an der Lust getrocknete Kieselerde enthielt, wurden mit 3 Quentchen gebrannten, mit 6 Quentchen Wasser zu Milch gelöschtem Kalk (aus kararischem Marmor) vermischt und das Gemisch in einem Platinakesselchen der Einwirkung des Feuers einer Weingeistlampe ausgesetzt. So wie dasselbe warm wurde, verdickte es sich so sehr, dass (nach und nach) noch 4 Loth Wasser nachgegeben werden mussten, um es in einem mässig dünnslüssigen Zustande zu erhalten, damit die einströmende Wärme gleichmässig aufgenommen werde. Als die flüssige Masse zum aufwallenden Sieden gekommen war, wurde dieselbe auf ein (papiernes) Filter gegeben: es liesen von diesem ohngesahr 5 Loth einer ganz klaren, farbenlosen Flüssigkeit ab, welche 1) höchst ätzend schmeckte, 2) Kalkwasser nicht trübte and 5) auch auf Zusatz von einer bis zu ihrer Uebersättigung oder sauren Reaction gesteigerten Menge Salzsäure und nachherigen Vermischung mit 12 Gran reinen kohlensauren Kali klar blieb, und sich ganz wie reines, kieselfreies Kali (im Wasser aufgelöst) verhielt. Der (oft mit Wasser ausgewaschene) Rückstand verhielt sich gegen Salzsäure wie Tafelspath d. h. er lösete sich in dieser ohne Aufbrausen und mit Hinterlassung gallertartiger Kieselerde auf und zeigte sich bei weiterer Untersuchung kalisrei.

Anmerhung. Es ist bekannt, dass Kieselkali oder überhaupt nur kieselhaltiges (kleine Menge Kieselerde haltendes) Kali nicht von Säuren gefällt wird, d. h. keine Kieselsäure in sichtbarer Gestalt ausgiebt, wenn es in vielem (etwa 100 Theilen) Wasser aufgelöst ist, weil letzte selbst im Wasser und wie es scheint, in den zu ihrer Ausscheidung angewandten starken Säuren auflöslich ist. Ich habe indess im reinen kok-Iensauren Kali ein Mittel entdeckt, die kleinste Menge auf gelöster Kieselerde zur Gelatinisirung und somit zur Erscheimung zu bringen. Setzt man nämlich von diesem, im seinem trockenen oder aufgelösten Zustande, mehrere Grane oder Tropfen an einer mit vielem Wasser gemachten, mit Salz - oder Sale, petersäure mässig übersättigten (also schwach sauer reagirenden). Kieselkaliauflösung, so wird die aufgelöste Kieselerde sogleich in Gestalt weisslicher, opalisirender Flocken ausgeschieden. Andere Salze und namentlich solche, welche sich leicht im Wasser auflösen, und von denen man erwarten sollte, dass sie durch ihre starke Verwandtschaft zum Wasser dieses der in ihr aufgelösten Kieselerde entziehen und so letztere gerinnen machen müssten, wie z.B. Kochsalz, äussern diese Wirkung nicht '? und es scheint daher, dass der angegebene Erfolg nicht sowohl durch eine Abstumpfung oder Sättigung der überschüssigen den Kiesel mit aufgelöst enthaltenen Säure durch die Basis des kohlensauren Kali, als vielméhr durch eine ganz eigenthümliche, noch nicht klar einzusehende Wirkung der Kohlensäure auf die ' Kieselerde veränlasst sey. Denn lässt man durch eine Auflösung von Kieselkali, welche mit Wasser so verdünnt ist, daß keine Säure irgend einen Bodensatz, selbst nicht nach Verlauf von ein paar Tagen, darin hervorbringt, kohlensaures Gas strömen: so wird die Auflösung sehr bald opalisirend, nimmt nach und nach an Undurchsichtigkeit au und am Ende sondert sich Kieselerde in Flocken ab." (Oersted: in Gehlen's Journ. für Chem. u. Phys. Bd. I. S. 290-291.) Als eine merkwürdige Erscheinung muss ich noch ansühren, dass ein Gemisch aus Thon - and Kieselerde, welches man aus mit einander vermischten Auflösungen des Thon- und Kieselkali gefällt hat, sich in Salz - und Salpetersäure vollkommen auflöset, ohne Kieselerde fallen zu lassen und dass letztere sich aus dieser Trippelver-

bindung nicht durch kohlensaures Kali, sondern nur dadurch allein trennen lässt, dass man diese bis zur Trockene verdunstet u. s. w. Schon Chenevix hat dieses Verhalten der Kreselerde und der Thonerde wahrgenommen und es mus nun unteraucht werden, ob durch langsames Vordunsten der aus Kiesel, Thonerde und Salz - oder Salpetersäure bestehenden Auflösungen sich salz- oder salpetersaurer Thonkiesel in Krystallen darstellen lasse; die Natur liefert eine solche, freilich aber nur derbe, Trippelverbindung im Alaunsteine zu I'olfa. Diess und der merkwürdige Umstand, dass Feldspath bei seiner Verwitterung zu Porzellanerde sein Kali und einen Theil seines Kieselgehalts verliert und diesen Verlust gerade durch so viel Thonerde ersetzt erhält, als die Gewichtstheile des verlornen Kali and Kicsels betragen (s. Gehlen über Feldspath und Porzellanerde in diesem Journal Bd. I. S. 447 ff.), machte mich glauben, dass die Thonerde aus (gleichen Theilen) Kiesel und Kali zusammengesetzt seyn möchte. Um diese Vermuthung zu prüfen, stellte ich folgeuden Versuch an: 480 Gran entwässerter (gebranuter) Alaun wurden mit 120 Gran gepulverter Kohle innigst gemengt und das Gemeng in einer bedeckten Probirtute eine Stunde lang der Einwirkung einer bis zum Weissglühen gesteigerten Hitze ausgesetzt. Das Resultat dieses Prozesses war: eine schwarzgrau gefärbte, schwach zusammenhängende porose Masse, welche an feuchter Lust nicht entglühte, also kein Pyrophor mehr war. Dieselbe wurde zerrieben und in einem Cylindergläschen mit ohngefähr der zwölffachen Menge Wasser übergossen. Dieses veranlasste ein schwache, aber lang anhaltende Gasentwickelung und die Verbreitung eines starken. Geruchs nach Schwefelwasserstoffgas. Masse mit dem Wasser unter öfterem Umrühren 6 Stunden in Berührung gestanden hatte, wurde dieselbe filtrirt. Es lief eine goldgelb gefärbte Flüssigkeit ab, welche Schweselwasserstoffgas ausstiefs, auf Zusatz von Säure reines Schwefelhydrat (Schweselmilch) und Schweselwasserstossgas, aber keine Spur Thonerde ausgab, und was merkwürdig ist, nicht scharf und bitter, sondern ganz süß und alkalisch schweselich schmeckte'*), sich übrigens ganz wie eine Auflosung von schwefelwarde seretoffigem Schwefelkali verhielt. Der Rücksand auf dem Fild. ter, welcher kohlenschwarz aussah, wurde nun wiederholf mit Wasser ausgewaschen und hierauf in einem Platingtiegel mit gewässerter Schwefelsäure 1 Stunde lang und falit bis zum Verdunsten alles Wassers gekocht. Die saure-Massel wurde jetzt mit Wasser verdünnt und filtrirt, es lief eine Flüssigkeit ab, welche ganz klar und farbenlos war, stark sausr; schmeckte und auf Zusatz von Ammoniak anfangs Alaunmehl and hernach Thonerde fallen liefs. Der Rückstand wurde: 40 er ang mit Wasser ausgewaschen, bis dasselbe nicht mehr auf Pflanzenpigmente sauer reagirte, sodann mit Aetznatronlauge im Platinatiegel eingekocht und geglüht. Es wurde dadurch eine grünlich schwarze ungeschmolzene Masse erhalten, welche sich im kocheuden Wasser zum Theil auflöste und eine Elüsaigkeit bildete, die schwach ätzend schmeckte und auf Zusats! von Säure wieder reine Thonerde ausgab. Der unaufgelöst gebliebene Rückstand verhielt sich wie reine Kohle. Aus den Resultaten dieser Versuche geht hervor, dass die Thonerde ein selbstständiger, nicht zusammengesetzter Körper sey, denn wäre sie aus Kiesel und Kali zusammengesetzt, so hätte sie in dem obigen Desoxydations - Schwefelbildungs - Prozess in diese beiden Materien zerfallen müssen. Indessen ist es möglich, dess in ihr noch ein tertium quid zugegen sey, welches sie zusammenhält und wir dürfen daher noch nicht geradezu wenigstens ihre Einfachheit behaupten. Es wäre in dieser Hinsicht nock

Als ich vor kurzem versuchte das schweselwasserstoffige Schweselkali durch Glühen mit Kohlenpulver in Schwesel kalimetall zu verwandeln, erhielt ich durch Auslösung der geglühten Masse in Wasser eine Flüssigkeit, welche, so lange sie heiß war, eine prächtig dunkelgrüne Farbe hatte, diese aber beim Erkalten und unter Absetzung von Kohle verlor und ebenfalls nicht scharf und bitter, sondern süß und schweselig schmeckte, Bloses Schweselkali mit Kohle geglüht gab diese Erscheinung nicht.

ten wir bei unserm kurzen Leben die Prozesse der großen Werkstätte der Natur nachahmen, so würden wir gewiß achon gefunden haben, was bis jetzt aus vielen Erscheinungen wir nur ahnen dürfen, daß alle Erden u. s. w. Producte inniger, bis in die Uzelemente eingreifender, Verbindungen anderer Materien sind, die zu zersetzen wir nicht mächtig genug sind.

. B. 60 Gian Thonerdenhydrat (aus salzsaurer Thonerde durch Ammoniak gefallte, an der Lust getrocknete Thonerde) wurde in hinreichender Menge Aetzkalilauge aufgelöst und die Auflosung, welche 21/3 Loth betrug, mit 3 Quentchen in 2 Loth Wasser vertheiltem gebrannten (kararischen Marmor-) Kalk vermischt. So wie beide Flussigkeiten sich einander betührt und mit einander gemischt hatten, erfolgte eine sichtbare wechselseitige Aufeinanderwirkung der in Berührung-gesetzten Materien; das Gemisch verwandelte sich nämlich fast plötzlich in eine homogene kleisterartige Masse. Die so dick gewordene Masse wurde mit Wasser verdünnt, bis zum Sieden erhitzt und hierauf altrirt. Es lief eine ganz klare, farbenlose Flüssigkeit ab, welche 1) sehr ätzend schmeckt, 2) vom Kalkwasser nicht getrübt wurde und 5) durch Sättigung mit Salzsäure keine Thonerde fallen ließ, sich also wie thonerdefreies Kali verhielt. Rückstand wurde mit Wasser so lang ausgewaschen, bis dasselbe kalifrei sich erwies, und hierauf ein Theil davon in Salzsäure geworfen; er löste sich in dieser vollständig auf und aus der Auflösung fallte reines Ammoniak kalkhaltige Thonerde, und kohlen-Die von saures Ammoniak kohlensaure Kalkerde. Thonerde und Kalk getrennte Flüssigkeit gab durch

Verdunsten Salmiak, welcher sich in der Glühhitzen ohne Rückstand sublimirte, folglich kein salzsanren Kali enthielt.

Der Erfolg dieses (B) und des vorhergehenden (A) Versuches lehrt uns:

- a) dass Kiesel und Thonerde mächtiger und stärker vom Kalk als vom Kali angezogen und gebunden werden;
- dass Kiesel und Thonkaliauslösung nicht blos von dem Wasser aufgelöst, sondern auch von den im Wasser blos mechanisch zertheilten gebrannten Kalk zertrennt werden;
- 3) dass die Zersetzung der Kiesel und Thonkaliauflösung durch den Kalk nicht blos bis auf einen
 gewissen Punkt (unvollkommen) sondern vollständig geschieht, wenigstens dann, wenn der Kalk in
 großer Menge einwirkt;
- 4) dass bei Einwirkung des Kalks auf Kiesel oder Thonkalk Thonkaliaussoung sich Kiesel oder Thonkalk bildet und alles mit Thon oder Kieselerde verbunden gewesene Kali frei und in dem gleichzeitig vorhandenen Wasser aufgelöst erhalten wird;
- 5) dass Verhalten der Kiesel und Thonkaliauflösung gegen Kalk ganz analog ist dem des aufgelösten hohlensauren Kali gegen diese Materie, und endlich
- 6) dass man sich zur Darstellung eines Kiesel- und thonerdefreien Aetzkali eines kieselkaltigen Kalis, wie z. B. das Potaschenkali oft beschaffen ist, und des ganz gewöhnlichen thonhaltigen Kalks bedie-

nen kann, jedoch unter der Bedingung, dass man von letzterem in beiden Fällen etwas mehr anwendet, als zur blosen Entkohlensauerung des zu schärfenden Kalis ersorderlich ist.

Nachdem ich diese Resultate erlangt hatte, ward ich neugierig zu wissen, ob es möglich sey, das Kieselthonnatron, welches bei Reduction der Salzsäure aus Kochsalz durch Thon (und Wasserdampfe) als Rückstand bleibt, durch Kalk zu zerlegen, und auf diese Art auch das Natron — den andern Bestandtheil des Kochsalzes — zu gewinnen. Um diese meine Neugierde zu besriedigen, veranstaltete ich die folgenden Versuche:

240 Gran ganz trocknes Kochsalz und eben so 'viel gepülverter Topferthon, wurden aufs innigste mit einander gemengt, das Gemeng in ein beschlagenes irdenes Rohr, welches durch einen Reverberierofen ging, gegeben und, nachdem an das eine Ende desselben eine kleine Retorte, mit i Unze Wasser gefüllt, und an das andere eine | förmige Röhre gekittet war, bis zum Glühen erhitzt. anfangendem Rothglühen entwickelten sich wässerige Dampfe, welche anfangs gar nicht, bald aber nachher, als die einströmende Hitze intensiver ward, schwach sauer reagirten. Nach 10 Minuten war das Rohr weißglühend, aber es erfolgten noch keine salzsauren Dämpfe. Es wurde nun das Wasser in der, der Röhre angepassten, Retorte zum Kochen gebracht und der Dunst desselben über das weißglühende Gemeng geleitet. So wie dieses geschah, ent-

wickelte sich Salzsäure in Wasserdunst welcher sich in der der Röhre angepassten Schnee und Kochsalz umgebenen Vorlage zu bräunlich gelben Flüssigkeit verdichtete. Als Wasser in der Retorte verdunstet war, und bei gesetztem Glühen keine Salzsaure mehr ersc wurde der Prozess beendigt, der Apparat ausei der und der geglülite Inhalt desselben herausger men. Dieser erschien jetzt schwarzgrau gefarbt, zusammenhangend und ziemlich hart. Er wurd Pulver gestoßen und 2mal hintereinander, jede mit 3 Unzen Wasser, ausgekocht Dieses nahn nen sehr salzigen Geschmack an, reagirte aber 1 alkalisch. Durch Verdunsten bis zur Trockne ferte es 90 Gr. Kochsalz, folglich waren 150 (dieses Salzes zérsetzt worden, denn 240 - 90 =, Die rückstandige - von unzersetzt gehliebenem K salze befreite - pulverige Masse wurde mit 2] gebranntem kararischen Marmorkalk, welcher her mit 4 Loth Wasser gelöscht worden war, mengt und das Gemeng einige Zeit (etwa 10 M ten) lang gekocht, hierauf mit 4 Loth Wasser dunnt und filtrirt. Die filtrirte Flüssigkeit durchsichtig und farbenlos, schmeckte scharfschrumpfend und verhielt sich, nach allen damit gestellten Untersuchungen, wie reines Kalkwa Da' dieser Versuch, das Natron von dem Thonk zu scheiden, nicht glückte, so stellte ich die auf Filtrum gebliebene Masse — das Gemeng aus selthonnatrum und Kalk - in einen Keller, abe efflorescirte hier kein kohlensaures Natron, zeigt sich daher das auf dem augegebenen Wege

wonnene Kieselthonnatron durch Kalk unzersetzbar. Wollte man diese Verhindung durch Kalk zersetzen, so müßte man sie mit noch so viel Natron zusammenschmelzen, dass sie im Wasser auflöslich würde, aber ich glaube nicht, dass bei diesem, vielen Zeit und Brennmaterial raubenden, Verfahren großer Gewinn seyn würde. Ueberdiess ist auch die Zersetzung des Kochsalzes durch Thon und Wasserdampse nicht so leicht im Großen auszusühren, wie wohl mancher sich vorstellt; denn dieselbe fordert nicht nur eine große Hitze und daher viel Feuermaterial, sondern sie kann auch in keinen andern als irdenen und zwar cylinderförmigen Gefässen unternommen werden, und diese sind erstens nicht wohlseil, zweitens schwer von der Größe zu haben, daß sie beträchtliche Massen (wenigstens 1 Centner) von Kochsalz und Thon fassen, und drittens leicht zerbrechlich. Eiserne (Cylinder-) Gefasse sind, wie ich mich durch einen Versuch überzeugt habe, hier gar nicht anwendbar; sie werden auf ihrer innern Fläche gar bald von der Salzsaure zerfressen, und verunreinigen die destillirende Saure so sehr mit Eisen, dass man dieselhe zu keinem technischen, noch weniger za einem rein chemischen Zweck gebrauchen kann. Durch Behandlung mit gut ausgeglühter Holzkohle und nachheriger Destillation lässt sich dieselbe, nach meiner Erfahrung, zwar von Eisen befreien und geruchlos darstellen, aber dieses Verfahren (nochmalige Destillation des Destillats) ist nicht für Fabriken geeignet.

Vorläufige Anzeige

von

7:

photoscopischen Versuchen

VOD

W. A. LAMPADIUS.

Ich habe mir ein Photoscop, welches zugleich als, Pyroscop dienen kann, auf folgende Weise zusammengesetzt: Ich nehme einen Cylinder von Pappe oder Holz zwei Zoll im Durchmesser und von einem Schuh Lange. In diesem bewegt sich, wie bei den Perspectiven, ein zweiter Cylinder auf und nieder. Das anssere vom Aug entferntere Ende des innern Cylinders ist mit einer weißen Glasscheibe belegt. Auf diese lege ich, wenn ich das Licht der Sonne oder das Licht eines chemischen Prozesses beobachten will, so viel vollig von Farbe und Dicke gleiche, Scheiben von englischem Ladernenhorn, welches in einem schwachen Grade durchscheinend ist, bis das Licht bis auf den letzten Schimmen gedeckt ist. *) Je mehr ich Scheiben zur völligen Deckung des Lichtes gebrauche um so stärker ist der Grad des Lich-

^{*)} Zur Festhaltung der Scheiben von oben nieder, dient ein starker Ring von schwarzem Ebenholz, welcher zugleich verhindert, dass kein Licht neben den Scheiben in des Rohr fallen kann.

tes, und dann gebe ich die Zahl der Grade durch
die Zahl der zur Deckung gebrauchter Scheiben an.
Ich stellte schon seit einigen Monaten Beobachtun-
gen mit diesem Instrumente in der Atmosphare und
bei chemischen Prozessen an, und finde immer Ue-
bereinstimmung. Ich behalte mir es vor, eine ge-
nauere Beschreibung des Instrumentes, nebst dem
Journal sammtlicher Beobachtungen, welche ich we-
nigstens ein Jahr lang fortsetzen werde, dem natur-
forschenden Publico mitzutheilen. Einstweilen theile
ich hier vorläufig einige Beobachtungen mit. Die
Beobachtungen des zerstreuten Lichtes der Atmos-
phare sind allemal an demselben Orte des Himmels
nämlich in der Höhe von 45 Grad in der Südostlinie
des Compasses, angestellt; dann ferner die leuchtender
Himmelskörper unmittelbar beschaut, und die Feuer-
erscheinungen allemal zwei Pariser Fuss entsernt be-
trachtet worden. Ich hebe also zu vorläufiger Mit-
theilung folgende Resultate aus meinem Journal aus
Grad
i2. Febr. Nachthelle des gestirnten Himmels in der Gegend des Orions 9
29. Jan. Lufthelle des ersten Mondsviertels bei
Ab. 10 U. 50' bedeckter Lust
10. Febr. Leuchten des Phosphors 16
50. Jan. Wiederschein des Mondlichtes, den
7 U. Ab. Tag nach dem ersten Viertel, vom
Schnee
Mondeshelle in der Luft
Helligkeit der Mondsscheibe selbst 30
4. Febr. Helligkeit der Vollmondsscheibe bei Ab. 7. U. heiterem Himmel
, more than 11 minutes
Helligk, der Lust zu eben dieser Zeit 30

	, , ,
14. Febr. 12 U. Mitt.	Bei völlig heiterm Himmel Helligkeit der Sonnenscheibe
	Helligkeit der Luft 65
50. Jan.	Die Sonnenscheibe
Mitt. 12 U.	Lusthelle 62
10. Febr.	Licht des brennenden Weingeistes 26
	Lichtstärke einer Freiberg. Gassenla- terne
	Lichtstärke eines brennenden Talg- lichtes
1	Lichtstärke einer Steinkohlenthermo- lampe
•	Lichtstarke in Sauerstoffgas brennen- den Phosphors
	Lichtstärke des großen Windofens im Laboratorio 49
17. Febr.	Hitze des kühle gehenden Probier- ofens
	Hitze des Probierofens bei mittlerem Feuergrade
•	Hitze des heissgehenden Probierosens 42
	Torffeuer bei dem Ausglühen des Amalgams
	Der brennende Schwefelkies auf dem Röstheerde des Amalgamirwerkes 23
•	Das Steinkohlenfeuer in diesem Ofen 35
•	Hitze des Rohofens an der Formseite 61
•	an der Brustseite 42
	Die eben gestochenen glühenden Roh- schlacken
	Hitze des Bleiofens an der Formseite 51
,	an der Brustseite
	der gestochenen Bleischlacken 30
•	Die Hitze des treibenden Werkbleies auf dem großen Treibeheerde 55

Uebrigens, ich wiederhole es, stelle ich diese esultate nur einstweilen her, um den vielseitigen lebrauch dieses Instruments in kosmologischer und hemischer Hinsicht vorläufig anzudeuteu. Die Beichtigung und Vollendung dieses Photoscops sollen geitere Experimente erst lehren. Wer sich mit lemselben früher bekannt machen will, kann das- ilbe, zu dem Preise von 3 bis 4 Thaler, bei dem liesigen Herrn Mechanikus Lingke nehst einer kuren Beschreibung über dessen Gebrauch erhalten.

Briefnachrichten.

1. Analyse der zu dem Feldspath gezählten Fossilien von Klaproth.

Berlin d. 30. Dec. 1815.

Die wenigen mir in diesen Zeiumständen vergönnt gebliebenen Stunden der Ruhe habe ich meistens auf Untersuchungen verwandt, die zum Zweck haben die verschiedenen Fossilien, welche von den Mineralogen in die Abtheilung des Feldspaths zusammengeworfensind, zu sichten und zu ordnen. Außer den mannigfaltigen unter der Rubrik des dichten Feldspaths aufgeführten ist selbst der Labradorstein, namlich der Nordamerikanische und Ingermanlandische — denn der Norwegische ist wirklicher Feldspath — vom Feldspathe zu trennen.

2. Auszug von einem Schreiben von Berzelius (Stockholm den 26 Aug. 1813.) über einige in England angestellte physikalische Versuche.

Dieses Schreiben noch in jenen Tagen abgesand, wo die kriegerischen Stürme dem geistigen Verkehr unter wissenschaftlichen Menschen mannigfache Hindernisse entgegensetzten, kam wie die meisten früheren, selbst in Zeiten des Friedens geschriebenen, Brieb mehrere verloren gingen) sehr verspätet an. Mehrere darin enthaltene Nachrichten, z. B. über die Versuche von Davy mit Finsspathsaure und von Marcet über künstliche Kalte (s. B. 9. S. 210. 211.) wurden indess den Lesern dieses Journals schon aus anderen Quellen mitgetheilt. Uebrigens erwähnt Berzelius noch, dass Singer eine de Luc'sche Säule von 20000 Paaren errichtete, welche, obgleich die electrische Spannung darin eine große Intensität besitzt, doch nicht das geringste Zeichen einer chemischen Activität giebt.

Der Leser dieses Journals kennt die Saule De Luc's aus B. 2. S. 479 wo Schüblers gründliche Verauche über deren Natur mitgetheilt sind. Bei dieser Gelegenheit aber wollen wir noch eine Schrift erwahnen: "della pila elettrica a secco; dissert. dell' Ab. Giuseppe Zamboni Prof. di Fisisa. Verona 1812. Der Verf. auf dieselbe Jdee wie De Luc gekommen errichtete seine Säule blos aus sogenannten Silber- und Goldpapieren, welche auf der versilberten oder vergoldeten Seite als heterogene Metallplatten, auf der entgegengesetzten, aher wegen der hygroscopischen, Eigenschaft des Papiers zugleich als feuchte Leiter, dienten. Eine Fülle solcher Papiere gab, zweckmässig geordnet, eine elektrisch aber nicht chemisch wirksame Saule. Wird diese Saule in zwei, auf der einen Seite durch einen Leiter verbundene, getheilt und man bringt zwischen die beiden in Metallkugeln ausgehenden Pole eine isolirte schwebende Nadel, to wird diese bald von dem einen oder dem andern Pol angezogen, an dem sie hängen bleibt. Dagegen

aber spielt eine mit ihrer Spitze zwischen die beid Pole gestellte Magnetnadel continuirlich hin und h Ein gewiß sehr artiger Versuch! Vielleicht daß ei solche hin und her spielende Magnetnadel als feinste Electrometer zu benützen seyn möchte. I schließe dieß daraus, weil schon der in Gehle Journal der Chemie und Physik B. 7. S. 206 von n angegebene magnetoelektrische Apparat sehr en pfindlich ist.

Englische Literatur.

- I. Philosophical Transactions of the Royal Society of London for the year 1812. P.I.
- 1. On the grounds of the method which Laplace Ine gig in the Second Chapter of the Third Book of his Mecanique @ leste, for computing the Attraction of spheroids of every B scription. By James Ivory. II. On the Attractions of an a tensive Class of Spheroids B. J. Ivory. III. An Account of so Peculiarities in the Structure of the Organ of Hearing in t Balaena Mysticetus of Linnaeus. By Edward Home. IV. Ch mical Researches on the Blood, and some other animal Fluid V. Observations of a Cou By William Thomas Brande. with Remarks of the Construction of its different Parts. William Herschel. VI. On a gaseous Compound of Carbon Oxide and Chlorine. By John Davy. VII. A Narrative of Eruption of a Volcano in the Sea, off the Island of St. Michael By S. Tillard. VIII. On the primitive Crystals of Carbons of Lime, Bitterspat, and Iron Spar By William Hyde Woll ston. IX. Observations intended to show that te Progres Motion of Snakes is partly performed by means of the Ri By Everard Home. X. An Account of some Experiments

Combinations of different Metals and Chlorine. By John My XI. Further Experiments and Observations on the Ac-

il. Annals of Philosophy; or Magazine of Chemistry, Micalogy, Mechanics, Natural History, Agriculture and the Arts. Thomas Thomson.

Die Kürze des Raums erlaubt es blos den Inhalt des ersten des dieser Zeitschrift, welche der Herr Herausgeber mir zu desenden die Güte hat, mitzutheilen.

January 1813. No. 1. Preface. I. Biographical Account the Hon Henry Cavendish. 5. II. On the Oxymuriate of ine. By Mr. Dalton: 15. III. On Ulmin. By Dr. Thomson. 25. V. Experiments on the Urine discharged in Diabetes Mellitus. Dr. Henry. 27. V. Analysis of the Water of the Dead Sea. Klaproth. 36. VI. Table of the Population of Great Briin. 40. VII. Account of the Settlement at New South Wales, a Report of a Select Committee of the House of Comens. 45.. VIII. Account of the Balaena Mysticetus, or Great bothern Whale. By Mr. Scoresby. 51. IX. Analyses of Philosophical Transactions for 1812, part I. Scientific Intelligence 1) Compound of Chlorine Azote. 63. 2) Sugar from Starch. 64. 3) Artificial Grasses. 65 Beg-Shells 66. 5) Gunpowder. 66 6) Test of Alumina. 67. Extracts from two Letters of Dr. John Redman Coxe, of Filedolphia. 68. XI. Procedings of Philosophical ecieties. Royal Society. 71. Linnaean Society. 75. XII. w Patents. 76. XIII. Scientific Works in hand. 78. XIV. steorelogical Table and Observations. 791

Diese Zeitschrift, welche im vorigen Jahr 1813 ihren Angahm, zeichnet sich übrigens auch dadurch aus, dass darin wircht von allen die Naturwissenschaft angehenden Verhandder gelehrten Gesellschäften im England gegeben wird. Sehöne Einrichtung, wodurch ein leichter Ueberblick der witten und Verdienste einer achtungswerthen Nation in unweissenschaftlichen Fache möglich wird, soll künftighin, das

aber spielt eine mit ihrer Spitze zwischen die be Pole gestellte Magnetnadel continuirlich hin und Ein gewiß sehr artiger Versuch! Vielleicht daß solche hin und her spielende Magnetnadel als feinste Electrometer zu benützen seyn möchte. schließe dieß daraus, weil schon der in Gel Journal der Chemie und Physik B. 7. S. 206 von angegebene magnetoelektrische Apparat sehr pfindlich ist.

Englische Literatur.

- I. Philosophical Transactions of the Royal Soc of London for the year 1812. P.I.
- 1. On the grounds of the method which Laplace Ites ! in the Second Chapter of the Third Book of his Mecanique leste, for computing the Attraction of spheroids of every scription. By James Ivory. II. On the Attractions of an tensive Class of Spheroids B. J. Ivory. III. An Account of Peculiarities in the Structure of the Organ of Hearing in Balaena Mysticetus of Linnaeus. By Edward Home. IV. mical Researches on the Blood, and some other animal Fl V. Observations of a Co By William Thomas Brande. with Remarks of the Construction of its different Parts. William Herschel. VI. On a gaseous Compound of Carb Oxide and Chlorine. By John Davy. VII. A Narrative of Eruption of a Volcano in the Sea, off the Island of St. Micl By S. Tillard. VIII. On the primitive Crystals of Carbo of Lime, Bitterspat, and Iron Spar By William Hyde We ston. IX. Observations intended to show that te Progrei Motion of Snakes is partly performed by means of the B By Everard Home. X. An Account of some Experiments

Combinations of different Metals and Chlorine. By John XI. Further Experiments and Observations on the Ac-

II. Annals of Philosophy; or Magazine of Chemistry, Miteralogy, Mechanics, Natural History, Agriculture and the Arts. Thomas Thomson.

Die Kürze des Raums erlaubt es blos den Inhalt des ersten Mestes dieser Zeitschrift, welche der Herr Herausgeber mir zu ihersenden die Güte hat, mitzutheilen.

January 1813. No. 1. Preface. I. Biographical Account If the Hon Henry Cavendish. 5. II. On the Oxymuriate of Lime. By Mr. Dalton. 15. III. On Ulmin. By Dr. Thomson. 25. IV. Experiments on the Utine discharged in Diabetes Mellitus. 3y'Dr. Henry. 27. V. Analysis of the Water of the Dead Sea. By Klaproth. 36. VI. Table of the Population of Great Briain. 40. VII. Account of the Settlement at New South Wales, Fom a Report of a Select Committee of the House of Comnons. 45.. VIII. Account of the Balaena Mysticetus, or Great Forthern Whale. By Mr. Scoresby. 51. IX. Analyses of Fooks. Philosophical Transactions for 1812, part I. 55. Escientific Intelligence 1) Compound of Chlorine Mid Azote. 63. 2) Sugar from Starch. 64. 3) Artificial Grasses. 65 Egg-Shells 66, 5) Guupowder. 66 6) Test of Alumina. 67. Extracts from two Letters of Dr. John Redman Coxe, of biladelphia. 68. XI. Procedings of Philosophical ocieties. Royal Society. 71. Linnaean Society. 75. XIII. Patents. 76. XIII. Scientific Works in hand. 78. XIV. atteorological Table and Observations. 791-

Diese Zeitschrift, welche im vorigen Jahr 1813 ihren Anng nahm, zeichnet sich übrigens auch dadurch aus, dass darin sehricht von allen die Naturwissenschaft angehenden Verhandig der gelehrten Gesellschaften in England gegeben wird. ese schöne Einrichtung, wodurch ein leichter Ueberblick der beiten und Verdienste einer achtungswerthen Nation in unm wissenschaftlichen Fache möglich wird, soll künstighin, da-

aber spielt eine mit ihrer Spitze zwischen die beidet Pole gestellte Magnetnadel continuirlich hin und her Ein gewiß sehr artiger Versuch! Vielleicht daß ein solche hin und her spielende Magnetnadel als da feinste Electrometer zu benützen seyn mochte. Ich schließe dieß daraus, weil schon der in Gehlen Journal der Chemie und Physik B. 7. S. 206 von mit angegehene magnetoelektrische Apparat sehr empfindlich ist.

Englische Literatur.

- I. Philosophical Transactions of the Royal Society of London for the year 1812. P.I.
- 1. On the grounds of the method which Laplace has given in the Second Chapter of the Third Book of his Mecanique leste, for computing the Attraction of spheroids of every Details acription. By James Ivory. II. On the Attractions of an extension tensive Class of Spheroids B. J. Ivory. III. An Account of semi-Peculiarities in the Structure of the Organ of Hearing in the Balaena Mysticetus of Linnaens. By Edward Home. IV. Che mical Researches on the Blood, and some other animal Fluide E V. Observations of a Compa By William Thomas Brande. with Remarks of the Construction of its different Parts. William Herschel. VI. On a gaseous Compound of Carbon Oxide and Chlorine. By John Davy. VII. A Narrative of the Eruption of a Volcano in the Sea, off the Island of St. Michael By S. Tillard. VIII. On the primitive Crystals of Carbons of Lime, Bitterspat, and Iron Spar By William Hyde Well ston. IX. Observations intended to show that te Progressi Motion of Snakes is partly performed by means of the Ra By Everard Home, X. An Account of some Experiments

Combinations of different Metals and Chlorine. By John Mary. XI. Further Experiments and Observations on the Ac-

II. Annals of Philosophy; or Magazine of Chemistry, Mirallogy, Mechanics, Natural History, Agriculture and the Arts. Thomas Thomson.

Die Kürze des Raums erlaubt es blos den Inhalt des ersten lestes dieser Zeitschrift, welche der Herr Herausgeber mir zu bersenden die Güte hat, mitzutheilen.

January 1813. No. 1. Preface. I. Biographical Account f the Hon Henry Cavendish. 5. II. On the Oxymuriate of ime. By Mr. Dalton. 15. III. On Ulmin. By Dr. Thomson. 25. V. Experiments on the Urine discharged in Diabetes Mellitus. y'Dr. Henry. 27. V. Analysis of the Water of the Dead Sea. y Klaproth. 36. VI. Table of the Population of Great Britin. 40. VII. Account of the Settlement at New South Wales, om a Report of a Select Committee of the House of Comons. 45.. VIII. Account of the Balaena Mysticetus, or Great orthern Whale. By Mr. Scoresby. 51. IX. Analyses of poks. Philosophical Transactions for 1812, part I. 55. · Scientific Intelligence. 1) Compound of Chlorine id Azote. 63. 2) Sugar from Starch. 64. 3) Artificial Grasses. 65 Bgg-Shells 66. 5) Gunpowder. 66 6) Test of Alumina. 67. Extracts from two Letters of Dr. John Redman Coxe, of XI. Procedings of Philosophical iladelphia. 68. icieties. Royal Society. 71. Linnaean Society. 75. XII. w Patents. 76. XIII. Scientific Works in hand. 78. XIV. teorelogical Table and Observations. 791.

Diese Zeitschrift, welche im vorigen Jahr 1813 ihren Angnahm, zeichnet sich übrigens auch dadurch aus, dass darin chricht von allen die Naturwissenschaft angehenden Verhandger gelehrten Gesellschaften im England gegeben wird. sei schöne Einrichtung, wodurch ein leichter Ueberblick der eiten und Verdienste einer achtungswerthen Nation in un
wissenschaftlichen Fache möglich wird, soll künftighin, da-

aber spielt eine mit ihrer Spitze zwischen die beid Pole gestellte Magnetnadel continuirlich hin und h Ein gewiß sehr artiger Versuch! Vielleicht daß e solche hin und her spielende Magnetnadel als feinste Electrometer zu benützen seyn mochte. schließe dieß daraus, weil schon der in Gehle Journal der Chemie und Physik B. 7. S. 206 von n angegebene magnetoelektrische Apparat sehr en pfindlich ist.

Englische Literatur.

- I. Philosophical Transactions of the Royal Society of London for the year 1812. P. I.
- 1. On the grounds of the method which Laplace has gig in the Second Chapter of the Third Book of his Mecanique leste, for computing the Attraction of spheroids of every I scription. By James Ivory. II. On the Attractions of an tensive Class of Spheroids B. J. Ivory. III. An Account of sou Peculiarities in the Structure of the Organ of Hearing in Balaena Mysticetus of Linnaens. By Edward Home. IV. Ch mical Researches on the Blood, and some other animal Flui V. Observations of a Cou By William Thomas Brande. with Remarks of the Construction of its different Parts. William Herschel. VI. On a gaseous Compound of Carbet Oxide and Chlorine. By John Davy. VII. A Narrative of Eruption of a Volcano in the Sea, off the Island of St. Micha By S. Tillard. VIII. On the primitive Crystals of Carbon of Lime, Bitterspat, and Iron Spar By William Hyde Wol ston. IX. Observations intended to show that te Progres Motion of Snakes is partly performed by means of the Ri By Everard Home. X. An Account of some Experiments

Combinations of different Metals and Chlorine. By John W. XI. Further Experiments and Observations on the Ac-

II. Annals of Philosophy; or Magazine of Chemistry, Mifalogy, Mechanics, Natural History, Agriculture and the Arts. Thomas Thomson.

Die Kürze des Raums erlaubt es blos den Inhalt des ersten este dieser Zeitschrift, welche der Herr Herausgeber mir zu meenden die Güte hat, mitzutheilen.

January 1813. No. 1. Preface. I. Biographical Account the Hon Henry Cavendish. 5. II. On the Oxymuriate of ime. By Mr. Dalton. 15. III. On Ulmin. By Dr. Thomson. 25. V. Experiments on the Urine discharged in Diabetes Mellitus. Dr. Henry. 27. V. Analysis of the Water of the Dead Sea. Klaproth. 36. VI. Table of the Population of Great Briin. 40. VII. Account of the Settlement at New South Wales, on a Report of a Select Committee of the House of Comions. 45.. VIII. Account of the Balaena Mysticetus, or Great orthern Whale. By Mr. Scoresby. 51. IX. Analyses of Philosophical Transactions for 1812, part I. 55. Scientific Intelligence 1) Compound of Chlorine Azote. 63. 2) Sugar from Starch. 64. 3) Artificial Grasses. 65 Shells 66. 5) Gunpowder. 66 6) Test of Alumina. 67. Extracts from two Letters of Dr. John Redman Coxe, of XI. Procedings of Philosophical Miledolphia. 68. pcieties. Royal Society. 71. Linnaean Society. 75. XII. Patents. 76. XIII. Scientific Works in hand. 78. XIV. Meorelogical Table and Observations. 79!

Diese Zeitschrift, welche im vorigen Jahr 1813 ihren Angehahm, zeichnet sich übrigens auch dadurch aus, dass darin whicht von allen die Naturwissenschaft angehenden Verhandig der gelehrten Gesellschäften im England gegeben wird. Die schöne Einrichtung, wodurch ein leichter Ueberblick der beiten und Verdienste einer achtungswerthen Nation in und wissenschaftlichen Fache möglich wird, soll künftighin, das

dem Journale der Chemie und Physik in Besiehung auf die ilehrten Gesellschaften in Deutschland beabsichtiget werd Schon hab ich mich in dieser Beziehung an mehrere geleh Gesellschaften unsers Vaterlandes gewandt. Und sollt ich nie auf freundliche Unterstützung aller rechnen dürfen zu ein Zeit, wo es der Vorsehung gefiel, den Anstrengungen zur Venichtung deutscher Nationalität ein solches Ende gewinnen Jassen, dass nun vielmehr alle Deutschen (endlich einmal na Jahrhunderten) eines Sinnes sind und als eine Nation auftrett wie durch ein Wunder vereint? Diese Einigkeit und dieses Zesammenwirken wird auch in unserer Literatur sich offenbarund von wohlthätigen Folgen für die Wissenschaft seyn.

Druckfehleranzeige.

- S. 17 Z. 2 v., u. st. anführen l. anzuführen.
- 19 8 v. u. st. verschwinden l. verschwinde.
- 51 5 v. u. st. + 2,817; + 0,456 l. + 1,818; + 0,29
- 37 18 v. ob. st. Muttererde l. Mutter Erde.
- 41 1 v. u. st. neue Verhältnisse l. neue musikalische Verhältnisse.
- 54 4 v. u. st. et-au dessous I. et au dessous.
- 65 17 v. ob. st. Juno 2,67335 l. 2,67035.
- — 1. y. u. st. 1332,22 l. 4332,22.
- 70 7 v. u. st. da 1. das.

Auszug

des

neteorologischen Tagebuches

YOM

Professor Heinrich

in

Regensburg.

October, 1815.

Mo-	Barome'ter.								٠. ن	
nats- Tag.	Stunde.	Maximu	m,	Stunde.	M	inimu	ım.	N	[ediu	
1.	5 F.		4 , 46	9 ½ A.	261		1 594	_		1
2.	3 F.	26 10,	16	3 A.	26	9,	Ξ.	26	79 ,	
3•	8 ± A.	26 11,	05		26	9,	, ,	26 27	10,	
4.	9 F. A. 4 F.	27 0, 26 '11,	35 71	4 A.	26	11,	/ -	•	10,	•
5.								1		
6.	3; 10 A.	1	98	5 F.	27	0,	09	27	` 0,	1
7•		27 0,	62	4; 10 A.	26	11,	_	26 26	11,	- 1
8.	8; 10 A. 4 F.	1	68		26	10,	31	26	10,	1
9.	. .	26 9,	54	8 F.	26	7., 7.s.	_		8,	• •
)			-	- 	- -			÷
11.	3 F.	26 9,	40	1 4 A.	26	7,	41	26	8,	. \$
12.	10 A.	27 1,	34	1 71	26	9,	31	26	11,	.4
`13.	3 F.	27 I,	08	10 A.	26	9,	79	26	11,	ار.
14.	11 F.	26 9,	76	5 F.	26	8,		26	8,	1
•5•	y f.	25 11,	71	8 A,	26	91	93	26	101	!
16.	5 F. 6 A.	26 8.	57	12 Mitt.	26	7,	74	26	8,	1
17.	3 F.	26 7,	Óφ		20		63		55	. (
18,	10 A.	26 10,	54		26	6,	80	· 🧀	, 8,	(
19.	10 A.	26 11,			126	10,_			10,	.(
20,	8 F.	27 C,	68	8 A.	26	11,	71	2.	0,	۱
21,	10 A.	27 0,	39	5; 3 F.	26	11,	23	26	It,	(
55,	II F.	27 0,	72	4 F. A.	27	0,	•	27	0,	2
23,	10 A.	27 0;	83	2 F.	27	0,	•	127	0,	1
24.	4; 6 F.	27 0,	23	10 A.	26	24	29	_	103	3
25.	io y	26 9,	68		26	8,	+ O t	26	8,	
26.	10 Д.	26 11,	63	2 F.	26	10,	44	26	II,	1
27.	8 F.	26 11,	47	10 A.	26	10,	07	26	10,	1
28.	4 F.	26 9,	00	3 A.	26	8,	32	_	8,	4
29.	10 V.	26 9,	88	3 F. 2 A.	26	8,	66	_	9,	1
30,	7 F.	26 10,	05	2 A. 10 A.	26	9,	69	26 26	9,	{
31.	4 F.	26 9,	42		26	7,	18			·
Im	den	27 1,	46	den	26	4,	63	26	10,	S
gans. Mon.	1. F.			17. A.			`		·,	
		1								
	·	1	<u>-</u>		•		'			

i

ermometer.			Hygrometer.			Winde.		
1	Minim.	Medium.	Ma- xim.	M1- nim,	Me- dium.	Vorm.	Nachm.	
,	1,5 7,0 7,5 6,6 6,1	6,91 10,15 9,15 8,69	750 614 665 720 619	650 528 425 566 469	704,9 555,0 558,1 637,3 549,7	0. 1 \$0. 1 WNW. 1	0. I 0. I W. I NW. I SO, W. 2	
5 8 4	7,5 7,2 7,8 _8,8 _8,1	.ro,39 9,50 10,30 10,29 8,89	665 674 682 680 599	570 562 470 519 574	621,6 618,9 603,8 633,8 582,9	O. 2 O. SW. 2 W. 3	N. 2 0. 1 W. 2 W. 3 NW. 1	
8 5 7 5 5	7,2 7,1 5,5 5,0 1,0	9,88 9,00	633 715 740	538 634 541 535 641	575,0 675,5 646,0 6 12,4 685,7	W. 3 O. 1 NW. 2	SW. 2 W. 2 SW. 2 SW. 1 W. 1	
9 5 7 6 7	1,0 3,2 4,6 4,5 2,2			543 495 595 553 419	606,2 594,5 663,0 510,2 525,2	0. 2 SW. 3 NW. 1	SW, 1 SO, 2 W, 3 NW, 1 SO, 1	
\$0.000	3,0 4,2 5,5 7,1 1,1			525 423 456 414 539	611,5 578,5 516,9 531,6 604,6	NNO. 1 NNO. 1 SO. 1	0 N. 2 N. 2 SSO. 1 SO. 1 NO. 1	
100 5 0 0 S	1,3 0,1 1,1 1,1 1,2			580 506 518 550 503	638,6 622,5 522,8 542,7 577,4 591,4	NO. 1 NW. 1 NW. 1	NO. 2 NO. 1 NW. 3 NO. 1 N. 1 SW. 1.	
6	- O _t 1			414	600,0			

Witterung.

Summa
Ueber
de
Witte

~~	000000000000000000000000000000000000000		 	2000000
	Vormittags.	Nachmittags.	Nachts.	Heitere Ta
1. 2. 3. 4.	Trüb. Regen. Trüb. neblicht. Vermischt.	Trüb. Trüb. Regen. Vermischt. Schön. Trüb.	Trüb. Verm. Tr. Nebel. Verm. Trüb. Trüb. Regen. Verm. Wind.	Schöne Ta
6. 7. 8. 9. 10.	Trüb. Trüb. Verm. Trüb.Reg.Sturm.	Verm. Trüb. Verm. Trüb. Trüb. Wind. Regen. Wind. Regen.	Verm. Trüb. Regen. Wind. Verm. Tr. stürm. Vermischt. Vermischt.	Tage mit I Tage mit S Tage mit V Tage mit (
11. 12. 13. 14.	Nebel. Verm. Trüb. Regen.	Regen.stürmisch. Verm. Wind. Schön. Trüb. Schön.	Verm. Wind. Vermischt. Verm. Trüb. Trüb. Sturm. Heiter. Schön.	Heitere Ni Schöne Nä Verm. Näc Trübe Näc Nächte mi
16. 17. 18. 19.	Trüb. Wind.	Regen. Verm. Trüb. Wind. Vermischt. Regen. Trüb Trüb.	Schön. Wind. Regen.stürmisch. Verm. Trüb. Heiter. Schön.	Nächte mit Nächte mit Nächte mit Nächte mit Nächte mit
21. 22. 25. 26. 25.	Trüb.	Vermischt. Schön. Trüb. Trüb. Trüb. Wind.	Heiter. Wind. Heiter. Trüb. Nebel. Trüb. Heiter. Trüb.	Betrag de 34 ½ L Herrschen
26. 27. 28. 29. 30. 31.	Heiter, Schön. Trüb. Nebel. Schnee. Reg. Neb.	Trüb. Wind. Vermischt. Trüb. Regen. Trüb. Trüb. Vermischt.	Trüb. Wind. Verm. Trüb. Trüb. Regen. Regen. Wind. Trüb. Vermischt.	zwischen West get Zahl der l tungen
		•		

Ueber den

Strontiongehalt des Arragons.

(Aus einem Schreiben an den Herausgeber vom 4. März 1814.)

Vom

Akademiker GEHLEN.

Librem Wunsche gemäß theile ich Ihnen meine Beobachtungen über Stromeyer's schöne Entdeckung des Strontions im Arragon mit zur Erwähnung derselben in Ihrem Journale. Ich thue es um so mehr, da es wirklich nicht ohne Schwierigkeit ist, ihn zur Anschauung zu bringen.

Hrn. Prof. Stromeyer's Nachricht (Gilbert's Anmalen Bd. 43. S. 231 f.) wurde mir in Landshut bekannt. Bei der Theilnahme, welche dieser endliche
Außehluß bei Hrn. Prof. Fuchs und mir erregte,
beschlossen wir sogleich, uns durch eigene Anschauung von der Richtigkeit der Sache zu überzeugen, da
ich ohnehin noch nie mit Arragon gearbeitet hatte.

Wir befolgten den von Hrn. Stromeyer angegebenen Weg, nahmen aber, da leider von ihm nichts genauer Bestimmtes über das ganze Verfahren gesagt war, nur einen Alkohol von ungefähr 90° zur Behandlung der zur Trockne gebrachten Auslösung spanischen und französischen Arragons. Es blieb uns kein irgend beträchtlicher Rückstand, obwohl

von jedem über 200 Gran angewandt waren, sondern nur eine Spur Unauslösliches, das auch vom Wasser nicht aufgenommen wurde. Wir stellten beide Auflösungen zur gelinden Verdunstung hin; sie hatten zuletzt Syrupdicke angenommen und standen so wochenlang, ohne dass sich kleine Krystalle von salpetersaurem Strontion einfinden wollten, wie wir erwarteten.

Es wurde nun der Weg eingeschlagen, durch Verdunstung einer salpetersauren Auflösung des Arragons mit einer angemessenen Verhaltnissmenge von Gypsauflösung einen Austausch der Grundlagen zu bewirken, und so den Strontiongehalt für die weitere Untersuchung von der großen Menge Kalks zu tren-Ein Gegenversuch mit einer Auflösung von 192 Gr. kohlensaurem Kalk und 8 Gr. kohlensaurem Strontion gewährte den erwarteten Erfolg: die mit der Gypsauflosung versetzte Auflösung gab beim-Verdunsten bis zur Syrupdicke kleine spreuartige Nadeln. Diese, durch ein Filter gesondert und mit wässerigem Alkohol ausgewaschen, färbten die Flamme des Löthrohrs purpurroth, (was dem schweselsauren Strontian zukommt;) sie wurden mit kohlensauerlichem Alkali behandelt und der ausgewaschene. Rückstand in Salzsäure aufgelöst. Die Auflösung krystallisirte in feinen Nadeln, deren Auflösung in Weingeist mit der bekannten purpurrothen Flamme verbrannte und dadurch ein sicheres Kennzeichen des. wiedererhaltenen Strontions gab.

Der gleiche Prozess aber mit einer Auflösung von Arragon wiederholt, scheinbar auf gleiche Weise, liess uns die angesührten auszeichnenden Erscheinungen an der erhaltenen Ausscheidung auf keine über-

Weine Meine Abreise nach Wien hinderte die weitere gemeinschaftliche Fortsetzung der Versuche. Uns waren Bedenklichkeiten wegen des nicht ganz wasserfreien Alkohols aufgestoßen. Hr. Moser in Wien, dem ich den vorhinderzählten Erfolg mittheilte, gewährte meinen Wunsch, den Versuch mit absolutem Alkohol zu wiederholen. Mit einer Auflösung von 96 Gr. kohlensaurem Kalk und 4 Gr. kohlensaurem Strontion angestellt; ließ der Alkohol einen Rückstand, der sich als salpetersaurer Strontion zeigte; aber 100 Gr. spanischen Arragons, auf diese Art behandelt, gaben nur eine Spur Unauflösliches, das auf dem sehr kleimen Filter kaum sichtbar war. Hr. Moser wollte die Versuche fortsetzen.

Nach meiner Zurückkunft im Janner dieses Jahres kam mir Bucholz's 'Taschenbuch u.s. w. für 1814 zu Handen, worin derselbe S. 32-48 Versuche mit Arragon erzählt, in welchen es ihm nicht gelang, den Strontion zu erhalten, weder auf Stromeyer's Art, noch auf eine von ihm selbst angewandte: den durch Abdunsten der Auflösung erhaltenen Rückstand durch Glühen zu zersetzen; und dann den ätzenden Strontion durch seine größere Auflöslichkeit im Wasser vom Kalk zu scheiden. Nehmen Sie hiezu noch, dass auch ein berühmter französischer Analytiker, dem durch einen in Paris sich aufhal-_ tenden Deutschen Stromeyer's Entdeckung mitgetheilt wurde, sie nicht bestätigt finden konnte: so konnen Sie denken, dass ich durch diess Alles über-- rascht seyn musste.

Allein die Sache war so einfach; das von Stromeyer gewählte Verfahren beruhte auf anerkannten

Thatsachen; es war dabei nur mit Aufmerksamkeit Ich konnte mich daher durchaus nicht überreden, dass Stromeyer bei seiner sonstigen Genauigkeit sich in wiederholten Versuchen geirrt'und über die Natur des ausgeschiedenen Stoffs, der doch leicht erkennbar ist, getäuscht haben sollte. musste irgend einen Umstand vermuthen, oder mehrere, die den Erfolg verhindern konnten, und mich aufgefodert fühlen, mit Anwendung aller von der Kunst angezeigten Vorsichtregeln die Untersuchung fortzusetzen. Ich habe das Vergnügen, sie durch einen glücklichen Erfolg belohnt und Stromeyer's Entdeckung bestätigt zu sehen. In der Sitzung der mathematisch - physikalischen Klasse der k. Akademie der Wissenschaften am 28. Marz gab ich derselben Nachricht von dieser Untersuchung und legte ihr den auf Stromeyer's und auf Bucholz's Art aus dem Arragon erhaltenen Strontion in Verbindung mit Salpetersaure vor; ersten im krystallisirten - Zustande, letzten in wässerigem Alkohol aufgelöst, daran das Verbrennen mit der schönen rothen Flamme zeigend, in Vergleich mit der viel hellern gelbrothen des salpetersauren Kalks.

Jetzt noch Einiges über die Untersuchung selbst. Nachdem ich mir absoluten Alkohol bereitet, stellte ich zuerst zwei Gegenversuche mit der künstlichen Mischung an. Eine Auflösung von 384 Gr kohlensaurem Kalk und 16 Gr. kohlensaurem Strontion in reiner Salpetersäure wurde in zwei gleiche Theile getheilt. Die eine Hälfte wurde in einer kleinen Porzellanschale zur Trockne gebracht, zuletzt in ziemlich starker Hitze der Rückstand darin zu einem Pulver gerieben und alles Wassergehalts beraubt, so-

dann mit einer Glasplatte bedeckt zum Erkalten hingestellt. Das Pulver wurde hierauf mit einem Anthelt absoluten Alkohol zu einem dunnen Syrup angerührt, dieser in ein Glas gegossen, mit Alkohol
die Schale rein ausgespült und das Glas unter Nachgießung kleiner Mengen Alkohol anhaltend geschüttelt, bis das Pulver gauz aufgelöst war. Es hatte
sich eine milchige Flüssigkeit gebildet; die nach 12
stündigem Stehen einen hetrachtlichen weißen Satz
gebildet hatte, und dabei noch nicht ganz klar war.
Das Ganze wurde auf ein mit einer Glasplatte bedeckt gehaltenes Filter gebracht und der Rückstand
mit Alkohol ausgewaschen: er bewährte sich als salpetersaurer Strontion.

Die andere Halfte der Auflösung wurde, (um mich von dem Gelingen des von Bucholz angewandten Verfahrens zu überzeugen, wosiir derselbe keinen vergleichenden Gegenversuch beigebracht,) ebenfalls zur Trockne abgedampft, und das Salz im Platintiegel bis zur völligen Zersetzung der Salpetersäure geglüht. Der Rückstand wurde in dem bedeckten Platintiegel mit siedendheißem Wasser gelöscht, die Milch auf ein bedecktes Filter gebracht, der Rückstand auf demselben noch mit heißem Wasser ausgewaschen und die ganze Flüssigkeit (die etwas über 6 Unzen betragen mogte,) aus einer Retorte, mit Vorlage versehen, abgezogen bis auf ungefahr 11/2 Quentchen. Beim Nachsehen am andern Morgen zeigten sich, nur ganz feine sandartige Krystallchen an den Wänden und auf dem Boden der Retorte. Ungefahr eine halbe Stunde spater aber hatte sich eine nette ohwohl kleine Gruppe ahgesetzt von federartigen Krystallen, wie darin der Strontion anzuschießen pflegt. Noch mehr zeigte sich letzter, als die ganze Retorte mit etwas Salpetersaure ausgespült, und die Auflösung bis zur Trockne verdunstet wurde: schon während des Verdunstens setzte sich eine Menge kleiner Krystalle ab, die nachher zurückblieben, als der mit vorhandene salpetersaure Kalk durch etwas absoluten Alkohol fortgenommen wurde.

Hiernachst auf dieselbe Weise zwei Auflösungen von stangligem Arragon aus Auvergne behandelnd, jede von 200 Gran, erhielt ich ganz gleichen Erfolg. In dem einen Versuche war der Strontion zwar nicht, so schön krystallisirt, wie das vorige Mal, zeigte sich aber eben so, als die Retorte mit Salpetersaure ausgespült und mit der Auflösung weiter auf die angezeigte Weise verfahren worden.

So ist denn Stromeyer's Entdeckung besatigt und durch sie ein langer Streit geschlichtet. Sie giebt uns die Lehre, dass zwischen zwei Zweigen derselben Wissenschast nie ein wirklicher Widerspruch Statt finden könne, und dass, wenn sich scheinbar ein solcher zeigt, man nicht nachzulassen habe im Forchen von der einen oder der andern Seite; in der Gewissheit, er werde verschwinden durch Auffindung eines bis dahin noch übersehenen Umstandes. In Hinsicht auf die Chemie insbesondere zeigt sie, dass man alle Hilfsmittel, welche die Kunst darbietet, erschöpfen müsse, und dass, wenn die Analyse auch oft mit sehr großen Schwierigkeiten zu kampsen hat, sie uns am Ende doch nicht im Stich lasse.

Eine ahnliche Abweichung zwischen der Chemie Oryctographie fand bisher noch in Hinsicht auf den Anatase und Rutil Statt. Aber diese beiden Minerale, wenn ich mich nicht täusche, enthalten wohl das ihnen gemeinschaftliche Titan auf verschiedenen Oxydationsstusen und es ist also zwischen ihnen dasselbe Verhältnis, wie z. B. zwischen den Eisenerzen, in welchen das Eisen zum Maximum oder zum Minimum oxydirt ist.

Demjenigen, was Hr. Stromeyer in dem oben angeführten Briese an Hrn. Prot. Gilbert über den - Einfluss den Strontiongehalts auf die von dem Kalk-- spathe so ganz abweichende Krystallgehalt des Arragons wahrscheinlich hält, mögte ich beitreten, nach dem. was ich selbst in Ihrem Journale in der Abhandlung über den Prehnit u. s. w. (Bd. 3. S. 198) - über diese Verhaltnisse geaussert habe. Wenn er weiter noch bemerkt, dass sich darüber nicht entscheiden lasse, weil man den kohlensauren Strontion - bisher noch nicht ganz auskrystallisirt gefunden, so mögte ich die Frage ausstellen: ob, wenn man die Krystallisationen der Grundlagen und Säuren (wo sie bekannt sind) der Verbindungen derselben Base mit verschiedenen Sauren, und wieder verschiedener Grundlagen mit der gleichen Saure, dann auch die der dreifachen Verbindungen, unter einander vergliche, sich nicht Gesetze ergeben würden, nach welchen, wenn die Krystallisation einiger Verbindungen derselben Grundlage bekannt ist, die noch unbekannte Krystallisation einer ihrer andern Verbindungen gefolgert werden könnte? Es ware zu wünschen, dass unsere Krystallographen mehr als bisher auch Krystallologen seyn mögten.

Sie werden mich nach den Ursachen fragen, die das Auffinden des Strontions nach Hrn. Stromeyer's Angabe Anfangs nicht nur mir, sondern auch meh-

rere so geschickten und genauen Chemikern misslingen machten. Ich bin darüber noch nicht ganz im Reinen, da ich Stromeye'rs ausführliche Abhandlung noch nicht zu Gesicht bekam und desshalb nicht Bei dem stängligen Arragon vergleichen konnte. aus Auvergne gelang mir die Ausscheidung mit Alkohol in beiden auf diese Weise angestellten Versuchen; von dem einen sandte ich das auf dem Filtrum Zurückgebliebene an Bucholz zur eigenen Ansicht. Bei dem Arragon von Neumarkt im Regenkreise hingegen, aus welchem ich auf Bucholz's Weise, die erhaltene Flüssigkeit von dem geglüheten Rückstande geradezu mit Salpetersaure versetzend und abdampfend, den Strontion ohne Schwierigkeit erhielt, wiewohl in betrachtlich geringerer Menge als aus dem französischen, zeigte sich die Behandlung mit Alkohol nicht so zureichend: die Auflösung war zwar gleich Anfangs opalisirend, trübte sich aber erst nach einigen Tagen, einen sehr fein zertheilten Schlamm, in nicht sehr beträchtlicher Menge abzetzend. Vielleicht ist es besser, nach dem Abdampfen' der Auflösung bis zur Trockne den dadurch von überschüssiger Säure befreiten Rückstand wieder in so viel Wasser in der Wärme aufzulösen, daß die Auflösung beim Erkalten krystallisirend gesteht und nun nach Stromeyer diese krystallisirte Masse mit absolutem Alkohol zu behandeln. Dass Bucholz auf dem von ihm eingeschlagenen Wege keinen Erfolg hatte, liegt wohl in den zur Zersetzung durch das Glühen angewandten irdenen Gefässen, die ihm ein großer Theil des Stoffes verleren ging; vorzüglich aber darin, dass er blos auf das Krystallisiren des Strontions rechnete und den, aus dem ge-,

über den Strontiongehalt des Arragonits. 141

glüheten Rückstande durch Wasser aufgelösten, Antheil nicht noch auf einem andern Wege prüfte.

Am meisten auffallend aber ist es, das Biot und Thenard, denen die mechanischen Mittel zum Mesten und Wägen gewis in der höchsten Schärfe und Vollkommenheit zu Gebote standen, gleiche Verhältmismengen von Kohlensäure im Arragon und im Kalkspath fanden, da selbige nach der bekannten Verhältnismenge der Kohlensäure im kohlensauren Strontion bedeutend verschieden seyn müssen, wenn von diesem 3-4 nach Stromeyer's Angabe in 100 Arragon vorhanden sind. Auf die Bestimmung dieser Menge bin ich in den Ihnen mitgetheilten Versuchen nicht ausgegangen.

Ich wollte Ihnen noch von verschiedenen andern Beobachtungen schreiben, auf welche ich bei den erzählten Versuchen geleitet wurde; besonders von einer merkwürdigen Erscheinung, die sich mir bei der Zersetzung des salpetersauren Salzes durch Glühen darbot. Da ich aber die darüber anzustellenden Versuche noch nicht beendigen konnte, so behalte ich es einem folgenden Briefe auf, um Sie nur von der Bestätigung der Stromeyerschen Entdeckung zu benachrichtigen.

Ueberblick

über die

Zusammensetzung

der

thierischen Flüssigkeiten

vom

Prof. J. BERZELIUS.

(Fortsetzung von Bd. 9. S. 398).

Weber das Serum, den Eiweissstoff und die Salze im Blut.

Wenn Serum in einem gläsernen Gefaß über einem Wasserbade erhitzt wird, so nimmt es eine feste Form an von Perlenfarbe, durchscheinend an den Rändern. Wenn man es umrührt, so ist die Gerinnung mehr einformig. Man sagt, daß die zum Umrühren gebrauchten silbernen Werkzeuge sich schwärzen; aber dieß geschieht blos dann, wenn das Blutwasser faul zu werden beginnt, oder die untere Fläche der geronnenen Masse verbrannt wurde. Da diese Schwarzung des Silbers vom Schwefel herrührt, so wurde dieser Stoff unter die eigenthümlichen Bestandtheile des Blutes gezählt. Aber es wären eben so Kohlenstoff und Hydrogen geeignet als eigenthümliche

estandtheile des Blutes betrachtet zu werden, weil e in die Mischung des Eiweisstoffes eingehen, auf jeselbe Art wie der Schwesel.

Salzsäure macht das Serum gerinnen. Bei der Erwärmung entbindet sich eine geringe Menge Stickas. Diese geronnene Masse hat genau dieselben Eienschaften, wie die Verbindung aus Faserstoff und Salzsäure.

Schwefelsäure und Salpetersäure bringen mit dem Eiweisstoffe des Serums genau dieselben Verbindunten hervor, wie mit dem Faserstoffe.

Phosphorsaure macht das Blutwasser nicht ge-

Essigsaure bewirkt keine Gerinnung des Serums; und wenn diese Saure in hinreichender Menge vorhanden ist, so verhindert sie die Gerinnung durch Warme.

Deberhaupt, der Eiweisstoff des Blutwassers bringt mit den Säuren und den Alkalien genau dieselben Verbindungen hervor, wie der Faserstoff; und, um Wiederholungen zu vermeiden, will ich den Leser aus meine Beobachtungen über diesen letzten Stoff verweisen. Die Wirkung des Alkohols ist in beiden Fällen vollkommen gleich.

Es scheint daher ein sehr geringer Unterschied zu seyn zwischen Faser- und Eiweißstoff; letzterer mag zwischen Faserstoff und farbender Materie in der Mitte stehn. Der einzige Unterschied zwischen Faser- und Eiweißstoff besteht darin, daß letzterer nicht von selbst gerinnt, sondern hiezu eine höhere Temperatur erforderlich ist. Der geronnene Eiweißstoff loset sich wirklich auch langsamer als der Faserstoff, oder die färbende Materie in Essign säure und in Ammoniak auf; aber das kommt wahr scheinlich von der zur Gerinnung angewandten Hitze

Versuch 1. 1000 Theile Serum zur Trockenheit verdunstet (nämlich dergestalt um in Staub verwandelt zu werden) ließen 95 Theile einer gelblichen halbdurchscheinenden Masse, dem Bernstein vergleichbar, die beim Trocknen in Stücke zerriß und sich aufrollend starke Schuppen von der Porzellanglasur des Verdampfungsgefaßes mit sich nahm.

- 2. Ich digerirte zehn Grammen dieses trocknen Staubes mit kaltem Wasser. Der eiweisartige Antheil wurde weich und gallertartig. Ich trennts durch das Filtrum die Flüssigkeit von dem unauflöslichen Theil und wusch letzteren wiederholt mit kochendem Wasser. Der unaufgelösete Eiweisstoff, getrocknet auf dem Filtrum, wog 6,47 Grammen und ließ seinen phosphorsauren, Erdegehalt durch die nachherige Destillation mit Salzsäure nicht fahren; denn diese Salzsäure blieb hell bei Sattigung mit Alkali.
- 5. Die Auflösung, die durch das Filtrum gegangen war, wurde zur Trockenheit verdunstet; bei dieser Arbeit bildeten sich auf der Oberfläche starker Häute und die Flüssigkeit wurde gallertartig vor der vollkommenen Eintrocknung.

Ich digerirte diesen Rückstand mit Alkohol, während er noch gallertartig war; Weingeist nahm eine gelbe Farbe an und ließ bei der Verdunstung eine alkalische gelbliche und zersließende Masse, die 0,92 Grammen wog. Sie bestand aus Natron, welches Eiweißstoff ausgelöset enthielt, aus salzsaurem Natron,

2

thierischen Materie, welche immer die milchren Salze begleitet.

Da ich des milchsauren Natrons erwähnte, so will ich einige Beobachtungen über die Milchsäure machen, welche ein wesentlicher Bestandtheil der thierischen Flüssigkeiten ist. Es ist bekannt, dass diese Säure entdecket ward von meinem berühmten Landsmanne Scheele. Neuerdings untersuchten die französischen Chemiker diese Säure und Fourcroy, Vauquelin, Thenard und Bouillon la Grange suchten zu beweisen, dass Scheele sich getäuscht habe, indem er diese Säure als eine eigenthümliche annahm, während sic blos eine Verbindung der Essigsäure mit einer thierischen Materie sey. Indess diese Chemiker versuchten es nicht diese thierische Materie getrennt von der Sauro darzustellen und es gelang ihnen auch nicht die Milchsäure vermittelst der Essigsaure zu erzeugen; sondern diess ist der Beweis, welchen sie auführen, dass Scheele sich geirrt habe: Wenn man Milchsäure mit einem Alkali verbindet, und das entstehende milehsaure Salz mit concentrirter Schwefelsäure destillirt, so erhält man in der Vorlage eine Mischung von schweseliger Säure, Salzsäure und empyreumatischer Essigsäure; und diess ist es, wodurch wir belehrt werden, dass die angebliche Milchsäure allein Essigsäure sei, vereint mit einer thierischen Materie. scheint mir, dass die franzüsischen Chemiker den Gordischen Knoten blos zerhaut haben, denn es ist eine Eigenschaft der Milchsäure sich nicht zu verflüchtigen und eine Eigenschaft der Schwefelsäure, mehrere organische Stoffe, mit welchen . sie destillirt wird, umzuändern in empyreumatische Essigund schwefelige Saure. Durch eine solche Schlussart konnte man beweisen, alle vegetabilischen Säuren seyen blos Essigsäure, verbunden mit einer Materie, welche sie ihrer Flüchtigkeit beraubt ohne ihre andern sauren Eigenschaften zu zerstören; und in der That hat so Bouillon Der durch Alkohol nicht aufgelöste Antheil, Wasser digerirt; gab einen neuen Rückstand weißstoff von 1,95 Grammen an Gewicht, mit Eigenschaften des im Vers. 2. erwähnten. Die serige Auflösung konnte nicht eingedickt werden hielt nicht die geringste Menge Gallerte. Ausser kali enthielt sie eine durch Gerbestoff und salzsa Quecksilber leicht fallbare thierische Materie, we durch das kochende Wasser aus dem Eiweißstoff seiner Gerinnung ausgezogen schien, ähnlich Stoffe, welchen man erhält wenn Faserstoff Wasser gekocht wird.

la Grange geschlossen, dass Apfelsäure und Gallus blos Varietäten seyen der Essigsäure. Bei einer Ar des Muskelsleisches, welche ich im Jahre 1806 ans fand ich, dass die Flüssigkeiten der Muskeln eine Saure enthalten, welche bei allen Versuchen gleiche genschaften zeigte mit der Milchsäure Scheele's. Ich melte eine hinreichende Menge um sie zu prüfen u gelang mir auf verschiedenen Wegen sie in größerer] heit zu erhalten, als Scheele sie dargestellt hat. Ich I eine große Anzahl ihrer Salzverbindungen mit Alk Erden und Metalloxyden, wovon ich das Einzelne ant im zweiten Theil meiner Abhandlungen über thier Chemie. Stockholm 1808. S. 430 u. folg. Wenn es kannt ist, dass zwei Säuren, welche verschiedene Sa bindungen hervorbringen, nicht gleichartiger Natur können, so ist der Unterschied zwischen Milchsäure Essigsäure unbestreitbar. Seit der Zeit habe ich die N säure, frei oder gebunden, in allen thierischen Flüssigl entdeckt.

Mehrere Chemiker haben beobachtet, bei ihrer Zerlehierischer Flüssigkeiten, dass die alkoholischen Auslös vordunstet eine gelbe extractartige Masse zurückel

Nach bekannten Angaben enthält das Blut viele besphorsaure alkalische und erdige Salze. Ich zichte eine bedeutende Menge Serum zunt Gerinzund sammelte mir eine große Menge der ungembar zurückbleibenden Flüssigkeit. Diese versischte ich mit Barytwasser, welches nach einiger eit einen geringen in Salzsaure auflöslichen Niederstlag gab. Etwas von diesem Blutwasser mit Kalkasser vermischt wurde nicht getrübt. Es folgt daras, daß im Blut keine Schwefelsaure und blos eine pur Phosphorsaure enthalten sey. In meiner Schrift ber thierische Chemie suchte ich zu beweisen, daß ie phosphorsauren, wie die milchsauren, Salze imeier erzeugt werden durch von selbst erfolgende

Neuerdings hat man diesem Extracte mehr Aufgierksamkeit gewidmet, und wo ich mich nicht irre wurde er als eigenthümlicher Stoff, unter dem Namen Osmazome, auße-Einer der Bestandtheile dieses Extractes ist milchsaures Natron und ein anderer, innig damit vereint, ist eine thierische Materia, welche durch Gerbestoff abgeschieden werden kann. Wenn man sich von der Auwesenheit der Milchsäure überzeugen will, so löse man das Ganze inz Alkohol auf, setze eine Mischung von Schwefelsäure, reichlich verdünnet mit Alkohol, hinzu bis ein Niederschlag erscheint, welcher schwefelsaures Kali oder Natron ist. Digerirt man diese geistige Auflösung (welche Salz-Schwesel- und Milchsäure und bisweilen Phosphorsäure enthält) mit kohlensaurem Blei, so vereinigen sich alle Säuren mit dem Bleioxyd, aber das milchsaure Blei allein bleibet im Alkohol aufgelöst. Giesst man die milchsaure Bleiauflösung ab, scheidet das Blei durch einen Strom Schwefelwasserstoffgas und verdunstet die klare Flüssigkeit, bleibt die Milchsäure im Zustand eines sauren Syrups zurück.

Zersetzung der thierischen Stoffe und dass die geringe Menge von jedem dieser Salze, welche im Blute gefunden wird, durch das absorbirende System dahin gebracht ist, um so fort durch die Secretionsorgane ausgeschieden zu werden aus dem Korper, wesswegen die abgesonderten Stoffe immer einen großen Antheil dieser Sauren enthalten.

Um nicht zu weitläustig zu werden, will ich nicht von den verschiedenen Methoden reden, welche ich anwandte, mich von den gegenseitigen Verhältnissen der Bestandtheile des Blutwassers su überzeugen und werde blos die Resultate geben:

100 Theile Serum fand ich zusammengesetzt aus 905,00 Wasser **Eiweissstoff** *79,*99 Auflösliche Materie im Alkohol, nämlich: milchsaures Natron und extractartige Materie . salzsaures Natron und Kali . . 2,565 Natron und thierische Materie auflöslich allein im Wasser Verlust

1000,00.

Ich wusch den Eiweisstoff sorgfältig bei dem Versuche, digerirte ihn in Salpetersäure und verwandelte ihn in Asche, welche an Menge fast ganz gleich war der durch Verbrennung desselben Ge-Aber die wichtes färbender Materie erhaltenen. Asche vom Eiweisstoffe war weis und zeigte nicht die geringste Spur von Eisen. Ich fand eine Spur von Natron, aber der größte Theil war phospherEs ist also klar, dass die erdigen in der Asche des gesarbten Blutes gesundenen Salze nicht ausgelöst in dem Blute, noch als Salze in dieser Flüssigkeit vorhanden waren, woraus man sie durch Verbrennung erhält. Wir können dadurch einsehen, wie das Blut im thierischen Körper phosphorsaure Erden hervorbringen und absetzen kann, welche indess weder im Wasser noch im Blut auslöslich sind; und daraus ist auch zn schließen, dass die Hervorbringung der Knochen nicht als eine blose Krystallisation eines im Blut ausgelösten Salzes betrachtet werden kann, sondern dass wir gedrungen sind, eine Zersetzung der thierischen Materie im Blut anzunehmen, eben so, wie bei andern Absonderungen.

Alle Schriststeller über das Blut versichern, dass
thierischer Leim ein Bestandtheil desselben sey. Diess
ist aber ein Missverstand, veranlasst durch das gallertartige Ansehen des Eiweisstoffes, indem ich keine
Spur von Gallerte im Blut entdecken konnte; und so
weit meine Untersuchungen reichen, fand ich, dass
der Leim kein zu den Bestandtheilen des lebendigen
Korpers gehöriger Stoff ist, sondern durch die Wirkung des kochenden Wassers auf Knorpel, Haut und
Zellgewebe hervorgebracht wird, welche Substanzen
ganz verschieden sind vom Faser- und Eiweisstoff.

A. Vom Menschenblute.

Das Menschenblut ist in seiner Zusammensetzung dem Ochsenblute vollkommen ähnlich, aber der Blut-kuchen vom Menschenblut ist leichter zerlegbar durch Wasser, und der so erhaltene Fase

durchsichtiger. Getrocknet übersteigt er nicht 0,75 von tausend Theilen. Der menschliche Faserstoff hat dieselben chemischen Eigenschaften als der vom Ochsen, nur wird er leichter eingeaschert; die weiße Asche besteht aus phosphorsaurem Kalk und Talk, ein wenig kohlensaurem Kalk und Natron.

Die farbende Materie des Menschenblutes ist eben so chemisch dieselbe, als die des Ochsenblutes; aber sie verwandelt sich leichter am Feuer zu gelber Asche, was zu beweisen scheint, dass sie weniger Stickgas oder Ammonium enthält. Hundert Theile von der getrockneten farbenden Materie des Menschenblutes gaben 15 Theile Asche, wovon drei Theile aufgelöst wurden im Wasser, das alkalisch ward und, mit Essigsäure gesättigt und mit salzsaurem Baryt vermischt, einen reichlichen Niederschlag gab phosphorsauren Baryts, löslich in einem Uebermaas von Salzsäure. Ich fand in dieser essigsauren Auflösung keine Spur von Salzsaure oder von Kali. Es scheint daher, dass Natron und Phosphorsaure, so gut als die phosphorsauren Erden, Producte der Verbrennung sind. Der Theil von Asche aus der färbenden Materie, welcher unauflöslich im Wasser war, bestand aus denselben Stoffen, ihrer Natur und Verhältnissen nach, wie der aus der Asche von farfarbender Materie des Ochsenblutes.

Das Serum des Menschenblutes ist nach meinen Versuchen zusammengesetzt aus:

Wasser	905,0	
Eiweisstoff	80, 0	
Anslösliche Materie im Alkokol, nämlich:		`
Salzsaures Kali und Natron 6		
Milchsaures Natron, vereint mit thie- rischer Materie	10,0	
Blos im Wasser auflösliche Stoffe, nämlich:		
Natron, phosphorsaures Natron und ein } wenig thierische Materie	4,1	•
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	999,1	*):

*) Ich kann mich nicht enthalten, meine Analyse mit der zu vergleichen; welche in England Dr. Marcet angestellt hat und im 2ten Theile der Abhandlungen der medicinische thirurgischen Gesellschaft S. 370 bekannt machte.

Dr. Marcet fand folgende Bestandtheile:

Wasser .	•	÷	•	÷	• •	•	•	900,0
Eiweisstoff,		•	•	•	•	•	•	86,8
Salzsaures Ka	li oder	Nat	ron	•	÷	•	ě	6,6
Schleimige ex	tractari	igo	Mate	rio .	• •	•	•	4,0
Basisches koh	lensaur	es N	atron	i .	•	•	ė	1,65
Schwefelsaure	₹ Kali	•	•	•	•	•	•	0,35
Erdige phosp	horsaur	e V	erbine	dung	eni .		•	0,60

Eine vollkommnere Uebereinstimmung ist nicht zu erwarten bei Zerlegung von Stoffen, die so vielen zufälligen Veräuderungen unterworfen sind, vorzüglich in Beziehung auf die Menge des Wassers, welche in dem Blut so sehr vom Antheil der in den Magen genommenen Flüssigkeiten abhängt. Es ist klar, dass Dr. Marcet's extractartige Materie unreines milchsaures Natron ist; und ich muss noch bemerken, dass auch schweselsaures Kali und die phosphorsauren Erden, die von ihm in der Asche des Serums gesunden wurden, wahrscheinlich, aus den oben erwähnten Gründen; Producte der Verbrennung sind.

Der menschliche Eiweisstoff ist leichter einzuaschern, als der vom Ochsen und enthält mehr Natron und phosphorsaures Natron. Hundert Theile
getrockneter Eiweisstoff geben zwölf Theile calcinirter Asche.

Die salzsauren im Menschenblute sich findenden Verbindungen sind dreimal mehr an Menge, als die im Ochsenblute, ohne Zweifel herrührend von dem Salzverbrauch bei den menschlichen Nahrungsmitteln. Das menschliche Blut enthält auch einen grössern Verhaltnisstheil salzsauren Kalis.

Ueberhaupt die große Aehnlichkeit in der Zusammensetzung des Menschen - und Ochsenblutes ist
hemerkungswerth und erklärt die Möglichkeit der
hei den Versuchen mit Bluteinspritzung beobachteten
Urscheinungen.

.Illermeine Resultate über die Zerlegung des Blutes.

- 1. Das Blut ist zusammengesetzt aus einem Theile, welcher flüssig uud gleichartig ist, und einem undern, welcher blos darin schwebt und sich von selbst abtrennet bei der Ruhe.
- 2. Der flüssige Theil ist eine Auflösung von viel Eiweiß- aber wenig Faserstoff, beide verbunden mit Natron. Er enthält auch einige andere salzige und animalische Stoffe, aber in sehr geringer Menge.
- 5. Der darin schwebende Theil ist die färbende Materie. Sie unterscheidet sich vom Eiweißstoff vorzüglich in der Farbe und ihrer Unauflöslichkeit im Blutwasser. Ihre Farbe scheint abhängig vom Eisen.

- wovon sie j p. C. am Gewicht enthält; aber dasselbe kann nicht abgeschieden werden so lang diese färbende Materie besteht. Die Abscheidung ist allein durch Verbrennung derselben möglich, oder durch concentrirte Säuren, welche gänzlich den Stoff zersetzen, womit das Metall vereiniget ist. Die färbende Materie kann nicht künstlich erhalten werden durch Vereinigung des Eiweißstoffes mit rothem basisch phosphorsauren Eisen.
 - Materie gleichen sich so innig, dass sie als Abarten ein und desselben Stoffes konnen betrachtet werden *). Ich will sie künftig eiweisstoffige Bestand-theile des Blutes nennen, sie unter einem Ausdrucke zusammensassend. Diese drei Bestandtheile erzeugen bei Zersetzung, aber enthalten nicht, die erdigen phosphorsauren Verbindungen und den kohlensauren Kalk; und gewiss das ganze Blut enthalt keine erdigen phosphorsauren Verbindungen ausgelöst, ausgenommen etwa in zu geringer Menge um entdeckt zu werden,

^{*)} Einer der auffallendsten Unterscheidungspunkte liegt in der Eigenschaft der färbenden Materie Sauerstoff zu verschlucken und dadurch eine merkwürdige Veränderung der Farbe zu erleiden. Serum dagegen verschluckt sehr wenig Oxygen und blos nach Verhältnis, wie es zersetzet wird. Kann das Eisen in der färbenden Materie ihr diese Eigenschaft geben? Diess ist wahrscheinlich; aber wir können niemals zu einer genauen Kenntnis von diesen Erscheinungen gelangen, ohne zuerst die Elemente im Thierreich mit der größten Genauigkeit erforscht zu haben. Dann, und nicht eher, mögen wir Hypothesen bilden; gegenwärtig sind sie unnütz.

- 5. Die eiweisstossigen Bestandtheile des Blutes können sich mit Säuren vereinen und Verbindungen hervorbringen, die man salzige nennen mag; im neutralen Zustand werden vom Wasser gelöst, aber scheiden sich ab bei Hinzufügung eines Ueberschusses von Säurc. Indess ist hier auszunehmen die Essigsaure und Phosphorsaure, da ein Ueberschus von jeder dieser Sauren eine im Wasser lösliche Verbindung bildet. Salpetersäure, digerirt mit den eiweisstostigen Bestandtheilen, giebt eine unlösliche Verbindung von Eiweißstoff, in einem veränderten Zustande, mit Salpeter- und Apfelsäure. Diese Eigenschaft sich mit Sauren zu verbinden, behält der Eiweisstoff in einigen Fällen selbst nachdem er Veränderungen erlitten hat in den Absonderungsorganen, wie solches der Fall ist bei der eigenthümlichen Materie der Galle, dem käsigen Bestandtheil der Milch u. s. w.
 - 6. Das Blut enthält keine Gallerte *).

(Die Fortsetzung folgt.)

^{*)} Es macht mir großes Vergnügen, zu finden, daß ein englischer Chemiker Dr. Bostock auf dasselbe Resultat kam, ohne vorherige Kenntniß von meinen Arbeiten und (veranlaßt durch Verzug bei deren Bekanntmachung) vor ihrer Erscheinung. Man s. Dr. Bostock's Versuche in dem ersten Theile der Abhandlungen der medecinisch - chirurgingehen Gesellschaft.

Ueber das

Jehirn, das verlängerte Rückenmark,

die

Thalami nervorum opticorum

and die

Nerven der Thiere,

vom

Prof. J. F. JOHN.

ch habe in dem 4ten Bande meiner chemischen christen No. XXXI. p. 228 die Mischungstheile der ehirnmaterien verschiedener Thiere und namentch der Kälber, der Hirsche, der Hühner und Krebse ennen gelehrt und Herrn Vauquelin's Analyse Schweiggers Journ. 1815 Bd. 8. H. 4. p. 450) bestäget *). Die Herren Fourcroy und Vauquelin enteckten in der Milch der Fische Phosphor und letzerer glaubte, dass der Phosphor auch einen Bestandeil des menschlichen Gehirns ausmache. Diese für e Physiologie so außerst wichtige Entdeckung gabeir Veranlassung zu einer Reihe von Versuchen.

Diejenigen, welche ich mit dem Gehirn der alber anstellte, führten mich zu dem Schlusse, dass is Gehirn keinen substanziellen Phosphor enthalte;

^{*)} Man sehe auch Johns zoochemische Tabellen Tab. L. A. p. 12. 1814.

Phosphor aus dem Gehirn herstellte (reducirte), nahmen mich, der Zweisel ungeachtet, welche ich entgegenstellte, dennoch für Vauquelin's Meinung ein und führten mich zu dem Resultate, dass, wenn in dem Gehirn nicht wahrer Phosphor enthalten sey, dieses doch eine neue, dem Phosphor sehr analoga Materie seyn müsse. Indem ich dieses annahm, setzte ich voraus, das Kalbsgehirn, dessen ich mich damals bedient hatte, schon Ammoniak erzeugt habe.

Die Wichtigkeit dieses Gegenstandes veranlaßte mich später, die folgenden Analysen, so wie die Untersuchung der Fischmilch mit Genauigkeit anzustellen, und ich bin dadurch, wie ich gleich zeigen werde, zu den festesten Resultaten gelangt.

Zu allen nachfolgenden Analysen wandte ich ganz frische Korper an, welche noch warm aus den eben geschlachteten Thieren genommen wurden,

I. Gehirn der Kälbér. A. Gehirnfeuchtigkeit.

Sie ist dünnflüssig, wie Wasser, durch Blut etwas gefarht und halbdurchsichtig.

In der Warme gerinnt sie zu einer homogenen Masse von Leberfarbe, aus der sich etwas Feuchtig-keit absondert, die durch Gallustinctur nicht ge-fallet wird.

Metallauflösungen trüben die Feuchtigkeit. Sie bestehet hauptsächlich aus:

Flüssigem Eiweisstoff Wasser und Spuren von Salzen.

3. Grave und weiße Substanz des Gehirnmarks.

Verhalten an der Luft.

Das noch warm aus der festen Hirnhaut genomene Gehirn verändert weder das rothe noch das
aue Lackmuspapier, selbst wenn man etwas davon,
if eine Tasse gestrichen, erkalten oder einige Tage
igen läßt. In diesem Falle müßte sich, sollte ich
einen, doch offenbar Phosphorsäure bilden, wenn
is Gehirn substanziellen Phosphor enthielte.

Ferhalten in der Wärmo.

Wenn man das ganz frische Hirnmark in einer asse gelinde röstet, so verursacht es das Geräusch is bratenden Fleisches; allein es sondert sich kein ett ab. Ist aber die Feuchtigkeit völlig verdunstet, fängt es an, sich braun zu färben und endlich zu ihmelzen und sich starker zu zersetzen. Als ich iesen Prozess in einem Silbertiegel wiederholte, um ie Einäscherung zu unternehmen, särbte sich der liegel vom äussern Rande an ganz schwarz, wie on Schweseltheilen.

Das Wasser, mit welchem ich die rückständige Ichle auslaugte, färbte das blaue Lackmuspapier ugenblicklich roth. Nach der Verdunstung des Nassers blieb eine schmelzbare Masse zurück, aus velcher sich, als ich ein Stückchen davon in Kaliauge warf, Ammoniak entwickelt. Diesen Rücktand übergoß ich mit Wasser, worin er sich bis auf in Minimum einer im Wasser und Säuren unauföslichen, rauh und hart anzufühlenden Substanz, lie sich von der Kieselerde gar nicht unterschied, uflöste.

the Glase mit Kalilauge zusammenreibt, das Glas the Whoell verschließt und nach einiger Zeit öffnet: so emerkt man einen Ammoniakgeruch. Ein mit Salzwire benetzter Stab verursacht bei seiner Annä-rung sehr starke Nobel. In diesem Falle verhält ih daher das ganz frische Gehirn wie das einige ige gelegene.

te, mit einer halben Unze Kalilauge und 4 Unzen 'assers übergossen, der Destillation unterworfen. e Masse schäumte ungemein stark und es gingen ch aufsteigende Blasen in die Vorlage über. Nach endigter Arbeit erhielt ich ein Destillat, welches nz deutlich nach Ammoniak roch und bei einer ederholten Rectification lieferte das Destillat einen ahren Salmiakgeist.

Der in der Retorte zurückgebliehene Brei hatte ne bräunliche Farbe und war so reichlich mit auflöstem Eiweißstoff überladen, daß die filtrirte Flüsgkeit bei der Verbindung mit Schwefelsaure zu eier gleichförmigen Masse gerann.

Auskochung des Gehirns mit Wasser.

Ich kochte eine Quantität Gehirns mit Wasser us, filtrirte die Abkochung, verdunstete sie und ägte der dicken Masse etwas Weingeist bei. Es rurden nur einige Spuren einer gallertartigen Maerie abgesondert. Die spirituöse Auslösung wurde er freiwilligen Verdunstung Preis gegeben. Nach inigen Wochen fand ich eine krystallinische gelbe lasse, welche aus einer schmierigen Materie und ehr kleinen festen Krystallen haupsächlich von hosphorsaurem Ammoniak und Kochsalz bestanden.

wie die Fallung durch Quecksilber - Blei - und Siles berauflösung und die Entwickelung von Ammoniakie durch Kalilauge deutlich bewies.

Diese Thatsachen, welche sich auf sehr genause Versuche gründen, lassen über die Gegenwart des phosphorsauren Ammoniaks im Gehirn gar keinen Zweifel übrig.

Behandlung des Gehirns mit Alkohol.

Die Ausziehung des Gehirnfettes vermittelst, Weingeist geht sehr gut von Statten und die Flüssigkeit läst sich auch sehr gut und, so lange sie warm ist, klar filtriren.

Die Gehirnmassen der Kälher enthalten keine Spur des rothen Fettes, welches ich im Hirschgehirn fand, sondern der Weingeist liefs blos weißes, nicht krystallisirbares Fett fallen.

Da das Kälbergehirn fast ganz weiß ist, die Blutgefasse darin kaum deutlich bemerkbar sind, und das wenig anhängende Blut sich leicht mit Wasser' abwaschen lässt: so mus es auffallen, wenn sich blos das rothe Fett in dem Gehirn solcher Thiere findet, bei welchen die Blutgefaße eben so zahlreich, als in die Augen fallend, vorhanden sind, ja man dürfte selbst vermuthen, dass die Farbung des rothen Fetts von einem Hinterhalte der farbenden Theile des Bluts herrühre. So erwünscht es auch sey, diese Zweisel durch fernere Versuche zu beseitigen, so. würde man bei der Annahme der letztern Meinungdoch unmöglich den Umstand erklären können, daß nur ein kleiner Theil des Fetts, nicht aber die ganze Quantität desselben welche eine und dieselbe Menge Weingeistes auflöst, gleichformig rothbraun gefarbt

Thiere das rothe Fett. Auch ist es bekannt, dass mweilen durch die Nahrung das Fett an verschieden Theilen des Körpers, (z. B. bei den Hirschen urch zufällige Nahrung) roth gefärbt wird.

Der Weingeist löset aus dem Gehirn zugleich nen anderen Bestandtheil auf, welchen auch das Vasser in sich nimmt, und der von dem Herrn henard, Vauquelin und darauf auch von mir unter em Namen Osmazom aufgeführt ist.

Diess ist das Verhalten der grauen und weissen ehirnmaterie. Jetzt einige Worte von den gerinn Abweichungen, welche jede einzelne darbietet.

1. Graues Hirnmark (substantia corticalis).

Die graue Substanz bekleidet äußerlich die ganze ehirnobersläche mehrere Linien dick, so daß sie ch von dem weißen Mark absondern läßt.

Da sie durch einen gewissen Grad der Durchcheinbarkeit ein etwas fettiges Ansehen erhält, so
ess sich vermuthen, dass darin eine größero Menge
chirnsetts, als in der weißen Substanz enthalten
y.

Die Versüche bestätigten diese Voraussetzung jeoch nicht, sondern sprachen mehr für das Gegenheil.

Der von dem Fett erschöpste Gehirneiweisstoff, atte seine graue Farbe verloren; allein er war wei-her und schmieriger als derjenige der weisen Sub-anz.

Die Bestandtheile der grauen Substanz sind: Wässeriger Theile 75 bis 80 Unauflöslicher Gehirneiweißstoff, von sehr weicher Beschaffenheit verbunden mit Etwas auflöslichem Gehirneiweisstoffe In Wasser und Weingeist auflöslicher Gallerte (Osmazom) Schmierigen, seidenglanzenden, krystallinischen Gehirnfetts. Phosphorsauren Kalks . Phosphorsauren Natrums 15 bis 10 Phosphorsauren Ammoniums . Phosphorsaurer Bittererde Schwefelsaurer Verbindung Salzsauren Natrums Spuren phosphorsauren Eisens

2. Weisses Hirnmark (substantia medullaris.)

100

Die weiße Hirnmaterie, welche von der grauen Substanz gleichsam als Rinde umgeben wird, macht die ganze innere Masse aus.

Ihr Verhalten ist gerade, wie dasjenige der vorhergehenden Substanz, und sie enthalt dieselben
qualitativen Bestandtheile.

Sie enthält mehr Gehirnsett, als die graue Materie und der Gehirneiweisstoff ist bei ihr nach der Behandlung mit Weingeist harter und gleichsam fibros. — Ausserdem fand ich Spuren von Kieselerde im weisen Hirnmark.

Die graue Farbe des grauen Hirnmarks scheits dem Fette desselben eigenthümlich zu seyn.

C. Verlängertes Hirnmark (Medulla oblongata.)

Es enthält dieselben Mischungstheile der weißen Substanz, jedoch nimmt es weniger Wasser und mehr Eiweißstoff in seiner Mischung auf; weßhalb dasselbe mehr Elasticität und Zähigkeit, als jenes besitzt.

D. Rückenmark (Medulla spinalis).

Es verhält sich, wie das verläugerte Mark und besteht ebenfalls blos aus weißer Substanz.

E. Thalami nervorum opticorum.

Die unter diesem Namen im Gehirn befindlichen zwei runden, hodenförmigen Körper enthalten nur weiße Substanz und weichen in ihrer Mischung von den beiden vorhergehenden Substanzen nicht ab.

F. Kleines Gehirn (Cerebellum.)

Das kleine Gehirn ist bis auf die Verästlungen, welche dem inneren Theile desselben ein baumformiges Ansehen geben und aus weißer Substanz bestehen, nur von grauer Substanz gebildet, deren
Mischung von derjenigen der Substantia corticalis
nicht abweichet.

G. Nerven (Nervi.)

Sie nähern sich am meisten der Natur des Rückenmarks, und enthalten alle Bestandtheile der Marksubstanz.

IL Gehirn der Ochsen.

A. Hirnmark.

Das Ochsengehirn enthielt dieselbigen Bestand theile, welche ich in dem Kälbergehirne fand.

Der Eiweisstoff ist jedoch etwas härter und els

Das Gehirnsett ist krystallisirbar und mit ret them Gehirnsette verbunden, wie ich diess in den vierten Bande meiner chemischen Schristen angezeig habe.

Was mich jetzt hestimmte, diese Versuche wiederholen, ist der Umstand, daß ich damals kein Ammoniaksalz in dem Gehirne zu finden und diese Versuche, in der Voraussetzung, daß das Kalbsgehirn, welches ich ebenfalls damals analysirte, schole einen geringen Grad der Zersetzung erlitten habe nicht zu wiederholen für nothwendig glaubte.

Diese Versuche wurden daher jetzt in der Art wiederholt, wie sie im Verhergehenden angegebes sind und ebenfalls die deutlichsten Anzeigen von der Gegenwart des phosphorsauren Ammoniaks erhalten.

In meinen früheren Analysen hatte ich mich eines sehr unvollkommenen Verfahrens zur Entdeckung des Ammoniaks bedient. Ich näherte nämlich dem mit Kalilauge zusammengeriebenen Gehirn etwas Salzsäure und schloß aus dem Nichtsichtbarwerden der Salmiaknebel auf die Abwesenheit des phosphorsauren Ammoniaks. Zu diesem Irrthum konntenatürlich die damals statt gefundene trübe Witterung oder auch der Umstand Veranlassung gegeben haben daß ich zu schnell operirte, indem das Kali einen kleinen Zeitraum auf das Gehirn erst einwirken muß

B. Rückenmark der Ochsen.

Das Rückenmark der Ochsen im ganz frischen Zustande enthält ebenfalls phosphorsaures Ammoniak, welches ich auf die oben angezeigte Weise entdeckte.

Die Bestandtheile in quantitativer Hinsicht weichen von denen der Marksubstanz des Ochsengehirns nicht ab.

Es unterscheidet sich jedoch dadurch, dass der Eiweisstoff einen ungemein hohen Grad von Elasticität hat, dass es weniger Wasser enthält, als das Hirnemark und dass es frei von rothem Fette ist. — Auch etwas flüssigen Eiweisstoff enthält das Rückenmark.

Schlussbemerkungen.

a. Diese Analysen, welche ich hauptsächlich in der Absicht angestellt habe, um die Gegenwart oder die Abwesenheit des Phosphors im Gehirn zu beweisen, zeigen deutlich, daß kein Grund zur Annahme der ersten Meinung vorhanden ist.

Die Beweisgründe für die Gegenwart des Phosphors sollen seyn:

- 1) Die Analogie in so fern die Fischmilch denselben enthalte.
- 2) Die Annahme, dass Gehirn kein phosphorsaures Ammoniak enthalte.
 - 5) Die saure Reaction des Gehirnsettes, welches mittelst Alkohol extrahirt wurde.
 - 4) Die neutrale Beschaffenheit des frischen Gehirns und die Gegenwart einer wahren Phosphorsäure in der Gehirnkohle, welche nach dem Verbrennen des Gehirns zurückbleibt.

Aus meinen Versuchen gehen nun aber folgende Resultate hervor, welche theils geradezu die
Abwesenheit des Phosphors in dem Hirnmark beweisen, theils aber geeignet sind, die Bildung der
Phosphorsaure in dem der Analyse unterworfenen
Gehirn zu beweisen, und folglich die Zulanglichkeit
jener Beweisgründe zu widerlegen:

- 1) Frisches Gehirn, welches noch warm aus der dura mater genommen und einige Zeit vertheilt an die Lust gelegt wird, enthält keine saure Beschaffenheit und erleidet in Rücksicht eines möglichen Phosphorgehaltes keine Oxydation.
- 2) Frisches Gehirn phosphoresciret in keiner Periode der Zersetzung in der Nacht, wenn es der Luft ausgesetzt wird.
- Wenn Phosphor im Gehirn enthalten ware, so würde man wahrscheinlich bei der Destillation desselben mit Kalilauge gephosphortes Wassersteffgas erhalten, welches aber nicht der Fall ist; dagegen erhält man blos Ammoniak.
- 4) In allen von mir analysirten Gehirnsubstanzen ist wirklich phosphorsaures Ammoniak enthalten, welches in allen den Fällen zersetzt wird, in welchen sich die aus dem Gehirn abgeschiedene Phosphorsaure frei zu erkennen giebt.
- 5) Es ist kein Beispiel bekannt, daß der Phosphor in substanzieller Gestalt einen Mischungstheil irgend eines Theils des organischen Körpers im gesunden Zustand ausmachte, und wenn es auch möglich ist, daß die Phosphorescenz krankkaster Absonderungen, z. B. des Harns, des Schweißes u. s. w. von einem Phosphorgehalte herrührt, so

fehlen directe Versuche, welche denselben beweisen. In einigen Fällen rühren dergleichen
Phosphorescenzen auch offenbar von electrischer
Materie, in anderen, wie bei der Fäulnis von
Zersetzung und Entwickelung gephosphorten
VVasserstoffgases (als Product in diesen besonderen Fällen) her.

- b. Auch die Gegenwart des reinen Schwefels im Gehirn bedarf noch gar sehr einer Bestätigung, weil die Entwickelung des geschwefelten Wasserstoffgases durch die Fäulnis, so wie das Schwarzwerden des Silbers, worin das Gehirn in der Hitze behandelt wird, von dem Schwesel der schweselsauren Verbindungen des Gehirns herrühren können.
- c. In Hinsicht der im Wasser und Weingeist auflöslichen Materie, welche Herr Thenard als einen Mischungstheil der Fleischbrühe zuerst unter dem Namen Osmazom bekannt gemacht hat, bleibt es ebenfalls sehr zu wünschen, daß die Natur dieser Substanz noch naher geprüft werde, weil es mir scheint, daß sie richtiger als eine Modification der sowohl im Wasser als Weingeist auflöslichen Gallerte, wohin z. B. die Hausenblase gehöret, zu betrachten sey.
- d. Aus den vergleichenden Versuchen des Ochsen – und des Kälbergehirns dürfte man den Schluss ziehen, dass das Gehirnsett erst mit dem Alter die Eigenschaft zu krystallisiren erhalte.

Chemische Zergliederung

der

sogenannten Fischmilch

vom Schleih (Cyprinus Tynca.)

Von demselben Verfasser.

Man hält die sogenannte Milch der Fische, einen weißen, weichen, dem Anscheine nach völlig homogenen, schlüpfrig anzufühlenden Körper für das Organ, welches zur Fortpflanzung des Geschlechtes bestimmt ist. Wenn man einen männlichen Fisch drückt, so spritzt er einen weißen Saft von sich, welcher eigentlich der Same ist, der die Eierchen der Weibchen (den Rogen) auf eine bewundernswürdige Art befruchtet, und der wahrscheinlich aus der Fischmilch abgesondert und in den in ihr gelegenen eigenthümlichen Gefaßen enthalten seyn muß. Versuche mit dem reinen Fischsamen sind noch nicht angestellet, die Hrn. Fourcroy und Vauquelin *) machten ihre Versuche mit dem ganzen Organe (der Milch), worin sie Phosphor entdeckt zu haben glaubten.

Auch meine Versuche sind nur Wiederholungen jener, die ich hauptsächlich des Phosphorgehaltes wegen anstellte, und da ein Versuch zu dem anderen führte: so entstand auch unter meinen Händen eine Analyse. Sie führen zu dem Resultate, dass zwischen der Fischmilch und dem Hirnmark eine ungemein große Analogie stattfinde.

a) Bei der Destillation der Milch mit Kali und Wasser erhielt ich ebenfalls eine ammoniakali-

^{*)} Annales dn Mus. d'hist. nat. Vol. X. p. 169.

sche Flüssigkeit, und es fand in dieser Hinsicht alles das Statt, was hei der Prüfung des Gehirns, auf phosphorsaures Ammoniak bemerkt wurde.

b) Ich digerirte eine Portion Milch so lange mit Alkohol, als dieser noch darauf wirkte, filtrirte die spirituöse Auflösung und ließ sie einige Stunden ruhig stehen. Sie trühte sich, und ließ einen schlüpfrigen, weißen Niederschlag fallen, welcher sich durch Filtration gar nicht wollte absondern lassen, sondern immer durch das Filtrum ließ. Aus diesem Grunde entging er einer strengen Prüfung; jedoch überzeugte ich mich, daß er fettiger Natur sey.

Die von dem gefalleten Niederschlage abgegossene Flüssigkeit hatte eine sehr hell grünliche Farbe und hinterließ nach der Verdunstung eine gelbe Masse, welche sich im Wasser auflöste und durch Gallustinctur gefället wurde. Demnach kommt sie unit der gallertartigen Substanz des Hirnmarks sehr überein.

- c) Der im Weingeist unauflösliche Theil der Fischmilch wurde jetzt zu wiederholten Malen mit hinlänglichem Wasser ausgekocht. Die filtrirten Flüssigkeiten hinterließen, nach der Verdunstung bis zu einem gewissen Puncte, einen Rückstand, welcher in der Kälte gallertartig wurde und eine sehr reine, farbelose Gallerte war.
- d) Der im Wasser unauflösliche Theil der Milch verhielt sich in allen Eigenschaften wie unauflöslicher Eiweisstoff.

Eine andere Portion Fischmilch wurde verkohlt, und die sauer reagirende Kohle eingeaschert.

170 John über die sogenannte Fischmilch.

Sie lieferte phosphorsauren Kalk und phosphorsaure Bittererde und phosphorsaures Alkali.

Resultat.

Aus dieser Analyse ergiebt sich, dass die Milch der Schleihen zusammengesetzt sey, aus:

Wasser,

Unauflöslichem Eiweissstoffe,

Gallerte,

Halbgeronnenem, unauflöslichen Eiweisstoffe,

Phosphorsaurem Ammoniak.

Phosphorsaurem Kalk.

Phosphorsaurem Talk.

Phosphorsaurem Alkali.

Beschreibung

einer

empfindlichen und bequemen Wage

zugleich als Magnetometer dient,

von

W. A. LAMPADIUS.

Um auf eine leichte und bequeme Art kleine Quantitäten von Körpern wägen zu können, und dabei des lästigen Auf- und Ablegens der Gewichte überhoben zu seyn, richtete ich mir folgendermassen eine sehr empfindliche Wage ein, welche mir zugleich als Magnetometer dient, und auch zu andern hygroscopischen und Verdunstungsversuchen gebraucht werden kann.

Ich hänge an einen geöhlten seidenen Faden einen möglichst gleichen 24 Zoll langen Glasstab auf. Der Aufhängepunkt ist 8 Zoll von dem linken Ende des Glasstabs entfernt angebracht, so dass 16 Zoll die zweite langere Seite des Hebels bilden, an deren Ende sich ein silberner Zeiger zur Bemerkbarmachung der Hebelbewegung findet. Das kürzere Ende des Hebels trägt ein kleines schweres Bleigewicht, durch Lackiren gegen die Oxydation geschützt und am äussersten Ende des längern Hebeltheiles hangt

an seidenen Schnüren eine ganz kleine gläserne Wagschale; s. Fig. 1.

Das Gewicht wird von der Schwere genommen dass die Wage bei dem ersten Aufhängen auf dem Nullpunkte steht; dann wird ein Gran Apotheckergewicht aufgelegt und sohald der Zeiger in Ruhe ist die Eins bezeichnet, und diese Eintheilung geht mit-Auflegung einzelner Grane bis zu 10 fort. schen jedem Gran 1 Zoll Spielraum ist, so läst sich derselbe wieder bequem in 100 Theile abtheilen und so sind die Grade auf dieser Wage hundert Theile eines Grans. Damit der Hebel nicht hin und her schwanke, so spielt er gegen vorn bei a zwischen zwei senkrecht stehenden Glasröhren. Will ich nun z. B. ein Stückchen eines Fossils eine Linse groß durch Hülfe des Lebensluftfeuers schmelzen oder glühen, und dessen Gewichtsverlust bei diesem Feuergrade prüsen, so giebt mir meine Waage hiezu ein bequemes Hülfsmittel ab. Um die magnetische Stärke gewisser Körper zu untersuchen lege ich ein Stück derselben = 100 der Scale = 1 Gran auf die kleine gläserne Wage. Nun schiebe ich vermittelst einer Schraube einen Magnet, welcher 1 Pfund Eisen trägt, allmählig auf einer senkrechten Linie unter die Wagschale, in deren Mittelpunkt der zu untersuchende Körper liegt. Kommt der Magnet in die Anziehungssphäre des anzuziehenden Körpers, so wird der Zeiger anfänglich ein wenig aufwärts z. B. auf 95 gedrückt. Ich fahre nun behutsam mit dem Ausschrauben des Magnets fort. Endlich springt die Wage auf den Magnet nieder. Nun beobachte ich wieder den Zeiger. Stände derselbe s. B. auf 155 so drücke ich die Stärke des Magnetismus des untersuchten Körpers durch die Zahl 55 aus und er ist mit einer Kraft die ein wenig mehr als die Halfte seines Gewichtes beträgt an den Magnet übergesprungen. Ich wiederhole den Versuch gewöhnlich 6 bis 10mal und finde höchstens ein Hunderttheilchen Differenz.

Durch diese Bekanntmachung wollte ich übrigens nichts Neues in Betreff des Hebels, sondern nur eine zweckmäßige Anwendung bekannter Thatsachen mittheilen. Es versteht sich, daß der hier angewandte gläserne Balken nicht stärker als eine mäßige Thermometerröhre seyn darf, und daß die Wagschale selbst klein und leicht gewählt werden muß.

Einige Versuche

über den

re'inen Nicke

desson

magnetische Kraft und deren Verhalten in einigen Verbindungen des Nickels mit andern Körpern

YOR

W. A. LAMPADIUS.

S. 1.

Nach der von mir bereits im Jahre 1796 bekannt gemachten Methode stellte ich mir durch Lebensluftfeuer theils aus Freiberger Bleispeise, theils aus dem nach der Bergmannischen Verfahrungsart aus Kupfernickel bereiteten Nickelkönig, eine Quantität reinen dehnbaren Nickels dar, um mit diesem einige genauere Versuche über manches Verhalten diesem Metalles, welches ich bisher nur flüchtig beobachtet hatte, anzustellen.

Auf diese Weise gaben 124 Gran Speise 43 Gran Nickel, und 123 Gr. Kupfernickelerz 65 Gran reine Metall.

§. 2.

Magnetische Stärke des Nickels.

Der im vorhergehenden Aufsatz beschriebene Magnetometer gab die Stärke des Magnetismus des Nickels = 55 und jene des Frischeisens = 55 an.

Es wurde auch Kobaltmetall versucht, welches die magnetische Stärke = 25 zeigte. Da dieses Metall aber nicht völlig rein war, so wird in der Folge dieser Versuch, so wie'dessen Legirung mit Nickel wiederholt werden.

9. 3.

Legirung des Nickels mit Platin.

Diese, so wie alle folgenden Legirungen wurdeu im Lebensluftfeuer auf der Kohle, nach meiner bekannten, im Handbuche zur chemischen Analyse der Mineralkörper beschriebenen Methode, unternommen. Zwei Körper, Nickel und Platin, ein jedes 1 Gran schwer, wurden diesem Feuer ausgesetzt, and so wie sie sich nach einer halben Minute zu erweichen anfingen, sprangen beide Körper auf eine merkwürdige Art schnell in einander über, und stellten dann ein leichtflüssiges Metall, ohngefahr von dem Grade der Schmelzbarkeit des Kupfers dar, da Tdoch der Nickel für sich beinah so strengflüssig als Platin selbst ist. Die Legirung zeigte sich völlig dehnbar, eine schöne Politur annehmend, blass gelblich weiss von Farbe, beinahe wie 12 löthiges Silber. Der Magnetismus ist gleich 35 geblieben.

9. 4.

Gold und Nickel (Gleiche Theile.)

Beide Metalle sind sehr leicht zusammen schmelzen: völlig runde Kugel; ziemlich hart, här wie Platin und Nickel; äusserst dehnbar; einer sol nen Politur fähig. Farbe: gelblichweiß, nur etweniges dunkler, als jene der vorigen Legiru Der Magnetismus blieb = 55.

· §. 5.

Silber und Nickel (Gleiche Theile.)

Als ich diese Metalle legiren wollte, beobactete ich folgendes: Nach 2 Secunden schmolz Silber und eine Zeitlang trieb sich das noch umgschmolzene Niekel auf dem Silber herum. Nachmolzene Niekel auf dem Silber herum. Nachmolzene Niekel auf dem Silber zwar das Nick korn auf, ohne es jedoch aufzulösen. Bei noch läger anhaltendem Fener schienen sich beide zu verinigen, aber in demselben Augenblick verbran das Silber mit einem blaulichen Dampf und li den dehnbaren Nickel zurück, von welchem al auch die Hälfte mit verbrannt war.

g. 6.

Kupfer und Nickel (Gleiche Theile.)

Beide Metalle schmolzen sehr leicht in 4 Secu den zusammen. Die Verbindung war spröd u brüchig, röthlichweiss von Farbe und auf dem Bi che porös. Sie zeigte keine Spur von Magnetisn mehr.

S. 7.

Nickel und Eisen.

Frischeisen und Nickel schmolzen leicht zu einer öllig runden Kugel. Man schmolz zuerst den Nickel ind trug sodann das Eisen nach, weil sonst ersteres in liesem Feuer ganz verbrannt seyn würde. Demolnmachtet sonderte sich bei dem Zerschlagen des Korns als dem Ambos der größere Theil des Eisens als chwarzes Oxydul, dem Magnet noch folgsam, ab. Bei Wiederwägung der Legirung fand es sich: daß to Theile des Nickels 4 Theile am Gewicht zugenommen hatten; also in der Legirung etwas weniger als J Eisen enthalten. Sie zeigte sich mäßig hart, völfig dehnbar und stahlfarbig. Der Magnetismus war 55.

. g. 8.

Phosphor und Nickel.

Das Nickelkorn wurde angeglüht und dann ein stückehen Phosphor nachgetragen. In wenigen Semuden war alles zusammen geschmolzen. 34 Theile Nickel hatten 5 Theile am Gewicht zugenommen; d.i. 100 Theile Nickel behalten bei einem lebhaften Hitzerad 15 Theile Phosphor in sich. Das Korn zeigte sich von aussen metallisch glänzend fast zinnweiß; siemlich hart, völlig sprod, auf dem Bruche blättrig krystallinisch, zum Theil matt zum Theil metallisch stänzend. Der Magnetismus war verschwunden.

S. 9.

Nickel und Schwefel

chmolzen unter denselben Handgriffen wie bei dem Phosphor leicht zusammen. Von aussen zeigte sich 178 Lampad. über Nickel u. dess. Mangnetism

das Korn matt, angelaufen und grau von Farbe. De Magnetismus war auch hier verschwunden. 20 Theil Nickel hatten 2 Theile Schwefel also 100 Theile 1 Theile aufgenommen. Die Masse zeigte sich leich zerspringbar und wenig hart, von unebenem Bruche gelblich weiß, dem natürlichen Kupfernickelerz aufarbe ähnlich.

J. 10.

Bei diesen Versuchen war mir merkwürdig:

- a) Die Schnelligkeit, mit welcher Nickel und Platin einander zu durchdringen eilen;
- b) Die Unverträglichkeit des Silbers mit dem Nickel welche selbst das Silber zwingt sich leichter de für sich zu oxydiren;
- c) Die Erscheinung bei dem Kupfer, dass zwei völlig dehnbare Metalle in der Legirung ein sprödes bilden;
- d) Die Unveränderlichkeit des Magnetismus de Nickels im Golde und Platin;
- e) Die völlige Zerstörung desselben im Kupfer;
- f) Die Verminderung desselben in dem Eisen.

Vielleicht tragen dergleichen fortgesetzte Versche dazu bei, mehr Aufhellung über den Magnetis mus zu verbreiten. Vor der Hand enthalte ich mich aller voreiligen Hypothesen und begnüge mich, That sachen aufgestellt zu haben.

Revision und Kritik

der bisher zur Erklärung

der

anischen Erscheinungen aufgestellten Theorien,

und

r Erfahrungen, auf welche sie sich stützen.

tfertigung der Voltaischen Theorie gegen die Einwendungen von

zelius, Davy, Erman, Jäger, Ritter, Schweigger u. a.

AOM

.Prof. C. H. PFAFF, in Kiel.

er dem Gange der Arbeiten und Forschungen Physiker in der wichtigen Lehre des Galvanismit Aufmerksamkeit gefolgt ist, wird es eingem müssen, daß bei allen wichtigen factischen icherungen wir doch noch sehr weit davon entsind, bis zur Wurzel dieser Erscheinungen hgedrungen zu seyn. Der Fortgang dieser wichtehre in ihrem eigentlich theoretischen Theile icht sowohl durch den Mangel an Versuchen als nehr durch den Ueberfluß derselben, wodurch Aufmerksamkeit statt concentrirt zu werden, nur

zerstreut wurde, und leider auch durch eine nicht geringe Anzahl von Versuchen, die nicht mit der gehörigen Umsicht angestellt, und bei deren Auffassung bedeutende Umstände übersehen wurden aufgehalten worden. Dem Unbefangenen muß besonders der fast allgemeine Antagonismus auffallendeseyn, der gleich von Anfange an gegen das von Volta aufgestellte Erklärungsprincip sich zeigte man schien nur darauf auszugehen, Steine des Anstoßes ihr in den Weg zu werfen, statt sie erstnach allen Seiten auszubilden, und die Experimenta Crucis, die man anstellte, hatten immer mehr die Tendenz sie zu kreuzigen, als zu verherrlichen.

Wie misslich es in wissenschaftlicher Hinsicht! in dieser Lehre beschaffen sey, erhellt aber am meisten aus der Vielartigkeit der von den verschiedes nen Physikern aufgestellten Theorien, die, wenn gleich alle in dem Kriege gegen Voltas Erklärungsprincip einverstanden, doch unter einauder so sehr wieder abweichen, dass man eben dadurch die Ueberzeugung erhält, es müsse noch an gewissen Centralphanomenen fehlen, durch welche diese divergirenden Bahnen unmöglich gemacht werden. ehe diese Centralphanomene auch entdeckt sind, ist es gewiss für die Wissenschaft keine unverdienstliche Arbeit, aus den bereits vorhandenen Erfahrungen, oder durch Berichtigung einseitig aufgefalter Versuche, das Unhaltbare mehrere dieser Theorien darzuthun und ihre innern Wiedersprüche, wenn sie vorhanden sind, nachzuweisen. Sind auf diese Weise mehrere Wege des Irrthums abgeschnitten, so wächst die Hoffnung, den einzigen Weg der, Wahrheit eher zu treffen. Nun fehlt es uns aber

durchaus bis jetzt an einer solchen eindringenden Kritik, die begreiflich eine sehr vertraute Bekanntschaft mit den zum Theil sehr verwickelten zum Theil microscopischen Erscheinungen des Galvanismus voraussetzt. Die historischen Werke, welche wir über diese Lehre besitzen, sind fast durchaus flüchtige Compilationen, und es liesse sich leicht nachweisen, dass ihre Versasser in den Geist dieser Lehre gar nicht eingedrungen waren, vieles ganz missverstanden hatten. Competente Richter haben die Sache nicht vor ihr Forum gezogen. So hat Hr. Prof. Kastner im 2ten Theile seiner Physik die Lehre vom Galvanismus zwar in historischer und literarischer Hinsicht mit ganz besonderer Sorgfalt abgehandelt, aber in theoretische Untersuchungen und also auch in eine Kritik der Theorien sich auf keine Weise eingelassen, Ritters eigenthümliche Theorie zwar mit einer gewissen Vorliebe angeführt, aber auch auf die Gegengründe hingewiesen, ohne sie zu widerlegen. In den Anfangsgründen der dynamischen Physik von Herrn Prof. Hildebrandt findet man eben so wenig etwas befriedigendes hierüber, und Hauy hat zwar die Voltaische Theorie mit aller Pracision und Eleganz, die ihm eigen ist, vorgetragen, aber auf keine Weise gegen so manche Einwürfe, die dagegen vorgebracht worden sind, gerechtfertiget. Und was diejenigen Physiker betrifft, die selbst eine eigene Theorie aufgestellt haben, so haben sie sich vorzüglich nur bemüht, ihr eigenes Gehäude auszuschmücken, statt den Schutt, wofür sie jede andere Theorie ansehen müßten, wegzuräumen. Unter diesen Umstanden halte ich eine Revision und Kritik dieser verschiedenen Theorien für eine Sache, die

sehr Noth thut, damit freyere Bahn gewonnen werde, und die Autorität berühmter Namen uns nicht
länger irre führe.

Alle bisher aufgestellten Theorien des Galvanismus, oder alle Versuche die ersten, ursprünglichen, Grund enthaltenden Prozesse oder Thätigkeiten, aus welchen alle übrigen Erscheinungen als Folgen oder Wirkungen hervorgehen, aufzufinden nud festzusetzen, lassen sich auf dreierlei Hauptansichten zurückführen. Nach der einen, welche man im engera Sinne die Voltaische nennen kann, ohngeachtet sie selbst eine verschiedene Darstellungsart zulässt (Erman, Schweigger) ist der ursprünglich galvanische Prozess ein rein electrischer, das galvanische Verhältniss der Körper, sowohl wenn sie nach dem Schema der offenen als nach dem Schema der zur Figur geschlossenen Linie *) (der geschlossenen Kette der einfachen sowohl, als der vielfachen in der Säule) auf einander wirken, ist ein rein electrisches, das durch die blose Berührung gegeben ist, und in den Körpern, damit es zu einem merklichen Produkte komme, ein hinlangliches Leitungsvermögen Electricität erfordert; und der chemische Prozess mit allen seinen Abanderungen ist eine blose Folge: oder Wirkung des electrischen Prozesses auf dieselbe Art, wie auch die blose Maschinenelectricität alle

^{*)} Gewöhnlich bezeichnet man durch den Ausdruck "galvanische Kette" den Fall der geschlossenen Kette. Dass aber im Begriffe, den das Wort Kette bezeichnet, diess nicht liege, ist einleuchtend. Die Glieder einer Kette können auch nach dem blosen Schema der Linie geordnet seyn, ohne dass sich die Endglieder aneinander schließen.

beide immerfort wechselseitig wieder hervorrusen (Davy).

Die Absicht der nun folgenden Kritik dieser verschiedenen Theorien, so weit sie besonders von Voltas Darstellung der Phanomene abweichen, ist uun. vorzüglich die Versuche näher zu beleuchten, durch welche sich ihre Erfinder veranlasst glaubten, einen neuen Weg einzuschlagen — zu zeigen, dass bis jetzt die Grundlagen der Voltaischen Darstellungsart noch unerschüttert sind, wenn gleich das von dem großen Physiker von Pavia aufgestellte Erklarungsprincip in mancher Hinsicht noch eine Qualitas occulta ist, und bei dieser Gelegenheit selbst einige neue Beiträge zur Ausbildung und Vervollständigung der Voltaischen Theorie und allgemeinen Verständigung über dieselbe zu liesern. Da die strengste historische Wahrheit auch hier, wie bei allen meinen Arbeiten im Fache der Naturwissenschaft, mir die heiligste Pflicht seyn wird, so darf ich mir schmeicheln, wenigstens einige bleibende factische Bereicherungen der Lehre vom Galvanismus in dieser Abhandlung niedergelegt zu haben. Die voreilige Erklärungssucht und das Streben durch sinnreiche Hypothesen, wie sehr sie auch ein bloser Roman über die Natur seyn mögen, Aufsehen zu machen, und sich dadurch zum Range der Gesetzgeber erhoben zu haben, hat dem Fortgange der Wissenschaft zu oft geschadet. als dass derjenige, der ein reines Interesse für diese hat, nicht gewissenhaft diese Klippen vermeidem solite.

l. Berzelius Theorie der galvanischen Erscheinungen. VViderlegung der Hauptversuche, durch welche er Voltas Theorie zu untergraben sucht.

A. Darstellung und Prüfung der Theorie selbst.

Die Theorie der electrischen Saule von Herrn Berzelius findet sich im 5ten Bande von Gehlens Journal für die Chemie und Physik. Hr. Prof. Gilbert hat in einer Nachschrift zu der Epoche machenden Abhandlung Davys, über, die chemischen Wirkungen der Electricität (Annalen der Physik XXVIII. S. 205) einen kurzen Auszug daraus gegeben, und besonders den gegen Volta scheinbar entscheidenden Versuch ausgehoben, mit dessen Prüfung ich mich weiter unten vorzüglich beschäftigen werde. Herr Prof. Berzelius hat seitdem die in jenem Aufsatze aufgestellten Ansichten nicht zurückgenommen *), vielmehr seine neue electrisch - chemische Theorie darauf gebaut. Herr Berzelius beginnt mit einem Satze, den wir nicht unbedingt unterschreiben

Hr. Prof. Pfaff hat vielleicht folgende Stelle übersehen, oder bei den Umständen der Zeit das Journalheft nicht erhaften worin dieselbe vorkommt: Bernelius erklärt es nämlich bei Aufstellung seiner electrochemischen Theorie (Bd. VI. S. 136 d. J. ausdrücklich für "vollkommen verwiesen, dass es in der electrischen Säule nicht die chemische Verwandtschaft ist, welche die Vertheilung der Blectricität hervorbringt, sondern dass umgekehrt diese die Ursache der dabei entstehenden chemischen Erscheinungen in sich schließt." Gerade darauf gründet er seine electrochemische Theorie und führt in der Note noch einen neuen von ihm ange-

Collectorplatte eines guten Condensators, die jech selbst von Zink seyn müßte, in Berührung ingen, so müsste der Condensator eine negative dung annehmen, die selbst im Fortgange des Proses zunehmen müsste. Zu dem Ende habe ich ei Zinkplatten mit drei Glasplatten so zusammenettet, das jene die einander gegenüberstehenden tenwande einer Zelle bildeten, die nun mit Wasgefüllt wurde, welches durch das Eintauchen des gers mit dem Erdboden in leitende Verbindung etzt wurde. Die Collectorplatte von Zink eines r guten Condensators, mit welchem bald die eine I die andere Zinkplatte in Berührung gebracht de, nahm eine nur höchst schwache negative lung an, wie sie alle Metalle mit dem Wasser nahe auf gleiche Art geben. Es machte nicht geringsten Unterschied in dem Grade der Spanng, ob der Zinkplatte eine Silberplatte gegenrstand, auch war der Erfolg ganz derselbe, wenn gegenüberstehende Metallplatte auch von ihrer te mit einem Condensator in Verbiudung gesetzt, er ableitend berührt wurde. Dieser Versuch wird lurch noch entscheidender, dass wenn man in die le zwischen die einander gegenüberstehenden ikplatten, oder die Zinkplatte und Silberplatte Salersaure bringt, und übrigens eben so wie zuvor fahrt, die Collectorplatte von beiden Metallplateine schr starke positive Spannung erhält, wo n aber aus leicht einzusehenden Gründen bei Prüig des Silbers eine Collectorplatte von Silber annden muss. - Alle diese Erscheinungen reduciren auf die Spannungsreihen der feuchten und trockenen Erreger *), stehen aber mit der Hypother des Hrn. Prof. Berzelius im geradem Widerspruch

Was nun die von Hrn. Berzelius aufgestelle Theorie der Säule selbst, und besonders seine Assisterungen in Betreff der Zunahme der Spannung mit Vervielfachung der Plattenpaare betrifft, so schränklich mich nur auf ein paar Bemerkungen ein, woven mir indessen die eine der Aufmerksamkeit der Physiker besonders werth zu seyn scheint, da sie ein irrige Ansicht der Säule, die hie und da herrschlicht durch einen entscheidenden Versuch zu berichtigen geeignet sind.

Nach Hrn. Berzelius soll "die Capacität für Intensität der Ladung um so größer seyn, je meht Sauerstoff in einer gegebenen Zeit die Flüssigkeit, an das Metall abgiebt, und je weniger leitend die Flüssigkeit ist. " Mit diesem Satze ist die große Spannung einer aus Kupfer, Zink und einer Auflösung von gesättigtem salzsauren Zinke aufgebautet Saule, von welcher weiter unten noch umständlicher die Rede seyn wird, nicht wohl vereinbar. "Anch die verschiedene Größe der leitenden Oberfläche soll auf diese Capacitat Einfluss haben, so dass bei eine Saule von zwei Quadratzollen nicht blos das Quantum, sondern auch die Intensität der Ladung, d electrischen Spannung, größer sey als bei einer Sule, deren Platten nur eine Oberstäche von einem Quadratzolle haben." Mit graduirten Electrometers, die zu vergleichenden Versuchen besonders geschickt sind, und höchst genaue Resultate geben habe ich

^{*)} vergl, meine Abhandlung in Gehlens Journal V. 82.

deren Ende mit dem Erdboden in Verbindung um dadurch sogleich die doppelte Spannung au entgegengesetzten Ende zu erhalten (eine iso Säule hat nämlich bekanntlich an jedem Ende die Halfte der Spannung, welche eine an dem e Ende ableitend berührte Saule hat), und hebe die obere Endplatte mit einem isolirenden H: griffe ab, so wird diese Endplatte nun für sich a auf das Electrometer wirken, und wenn die F platte eine gehörig große Oberfläche im Verhält der Größe das Electrometer hat, es mögen übrig die Platten der Säule so klein genommen wei als man will, so wird diese abgehobene Polarpl völlig dieselbe Divergenz der Electrometerblätte bewirken, wie zu der Zeit, da sie noch unter Einflusse der übrigen Plattenpaare sich befand d die Endplatte der Säule ausmachte. Die von e Szule von 200 Plattenpaaren isolirt ahgehobene E platte wird dieselbe großere Divergenz hervorb gen die sie noch mit der Säule in Verbindung wirkt, und so überhaupt eine in dem Verhalt größere, in welchem sie zu einer größern Säule Jedo Endplatte hat also das Quantum: Electricität, von welchem seine Spannung abhä -realiter und nicht blos virtualiter, oder die größ -Spannung der Polamplatte beruht zunächst und the first of the second

feere Saulen nothig, damit die Divergenz der Goldblätt des Electrometers merklich genug sey. Eine solche Saus Kupfer und Zink, an dem einen Ende mit dem Erden in Verbindung gesetzt, gab an meinem sehr emplichen Goldblattelectrometer mit dem andern Ende nur Divergenz von einem Drittheil eines Zolls.

ttelbar blos auf der größern Menge freier Eleccität die in derselben angehäuft ist; diese wahrneinlich in arithmetischer Progression vom o Punkte
den übereinander liegenden Plattenpaaren zunehende Anhäufung freier Electricität ist aber freih eine Wirkung der sich unterstützenden und auf
nander übergehenden Kräfte der einzelnen Platnpaaren.

Dieser eben erwähnte Versuch, dessen Genauigsit durch graduirte Electrometer ganz entscheidend ird, kann auch dazu dienen, einer irrigen Ansicht, elche aus dem leicht misverstandenen Ausdruck, ie electrische Säule sey ein electrischer Magnet, atstehen könnte, zuvorzukommen. Die Aehnlicheit beider gilt nur innerhalb bestimmter Gränzen. fan denke sich einen krästigen Magnet von einer edeutenden Länge, er ist das Analogon einer viellattigen Säule, deren Pole ebenfalls eine starke Inensität (Spannung) haben. Man schlage von dem dagnet ein kleines Stück an dem einen oder andern Ende ab, so wird man an dem abgeschlagenen Stücke inen neuen Magnet mit zwei Polen, aber von beeutend geringer magnetischer Intensität, als die les ersten Magnets erhalten - je weniger das Stück 'on der Länge des ursprünglichen Magnets beträgt, m so schwächer wird die magnetische Polarität eyn. Hier sind also die magnetischen Spannungen en den beiden Enden nur das Resultat der Impulse eller Theile des Magnets vom Indisserenzpunkt aus, and das magnetische Fluidum ist an diesen Enden Dicht wirklich angehäuft. Nicht so bei der electrichen Säule, wo das an dem einen oder andern Ende bgenommene Stück derselben im geringsten nichts

Saulen von seiner electrischen Intensität verlier auch keineswegs als ein schwächerer electrischer Magnet mit zwei Polen austritt. In jeder Platte der Saule zeigt die electrometrische Spannung das wirkliche Quantum freier Electricität an, welches mit der Platte aus der Saule selbst gleichsam hinweggen nommen werden kann.

B. Widerlegung der Einwürfe von Berzelius gegen Voltas Darstellungsart der Phänomene der Säule.

Berzelius führt zwei wichtige Versuche an, der ren Erfolg ihm zufolge die Voltaische Theorie gantelich untergraben soll. Nach letzterer soll es nämlicht blos die Wirkung der Metalle auf einander seynt welche die Lage der Pole bestimme, und der feuchte Zwischenleiter soll nur die Möglichkeit begründen, dass es zum electrischen Strome komme, und durch die Uebereinanderschichtung von Platten paaren die Wirkung sich vervielfache. Diesen Sittzen stellt nun Herr Berzelius zwei Säulen entgegen, welche beweisen sollen:

1) Dass wenn auch alle von der Voltaischen Theorie gesorderten Bedingungen vorhauden sind, doch keine electrische Action, kein electrischer Strom stattsinde, wenn in der Säule, wegen der besondern Umständen unter denen sich der seuchte Zwischenleiter besand, so wie wegen seiner besondern Beschaffenheit, keine Oxydation vorgehe.

Virkung der Metalle auseinander und die Lage derselben an sich allein betrachtet, sondern lediglich durch die Lage des Oxydationsprozesses, der in der Saule vorgeht, bestimmt werde.

Den ersten Satz beweist Berzelius durch eine iule aus Zink, in eine gekochte und völlig gesätte salzsaure Zinkauslösung getauchter Pappe, Kuer, Zink u. s. w. welche bei Verbindung ihrer Pordrahte mit einem Wasserapparate, unter eine locke mit reinem Wasserstoffgas oder Stickstoffu gebracht, zwar im ersten Augenblicke eine geisse jedoch geringe Wirksamkeit aussere, indem an bei der Errichtung das Eindringen atmosphäriher Lust in die Flüssigkeit nicht durchaus habe rhindern können, wodurch dann eine geringe xydation mit daraus herzuleitender Electricitätsvereilung stattfinde, nach einer kleinen Weile aber le Wirksamkeit aufhöre; wenn man dann aber die locke hinwegnehme, die Wirksamkeit sich von mem äussere, sobald die Flüssigkeit der Pappe den merstoff der Lust aufzunehmen angesangen habe, enn ferner jetzt der Apparat unter der Glocke im mosphärische Luft gestellt werde, aus dieser im erhältnisse wie die Wirksamkeit wieder kelirt, der suerstoff absorbirt werde, bis zuletzt beinahe nur br Stickstoff übrig sey, dass endlich wenn man die bule aus einander nehme und die dem Zink zugechrte Seite der Pappe eine Weile der sreien Lust regesetzt lasse, die von neuem aufgebaute Säule eine posse Wirksamkeit erhalte, die aber bald vermin-Dieser Versuch scheint allerdings dem isten Anblicke nach sehr entscheidend für die Oxy-

dationstheorie und gegen Volta's Grundsätze zu spre chen, auch hat Herr Prof. Gilbert in seiner Nach schrift (Annalen XXVIII. S. 205) einen besonder Accent darauf gelegt. Ich habe diesen Versuch m aller Sorgfalt wiederholt, aber wesentlich abweichend Resultate erhalten, und bin dabei auf einen Umstand aufmerksam geworden, der die Erscheinungen dies Saule zu einem neuen Beweisgrunde für die Voltaische Ansicht macht. Da in dem Verfolge diese Abhandlung noch einige Versuche, die mit Säulen is verschiedenen Gasarten angestellt worden sind, vor kommen werden, so will ich den hiezu von mir gewählten Apparat, wie er in Fig. 4. abgebildet ist kurz beschreiben. Eine hinlänglich geräumige unter offene Glocke A ist oben mit einem Deckel von Messing M lustdicht verschlossen. Durch diesen Deckel geht in der Mitte eine luftdicht eingekittete Glasrohre e, durch welche ein Metalldraht f durchgesteckt und oben mit Siegellack luftdicht verkittet, ist. Dieser Metalldraht dient mit der obern Polarplatte einer unter der Glocke befindlichen Saule eine, leitende Verbindung zu unterhalten. Durch ebenfdiesen Deckel gehen zwei luftdicht eingekittete Glasrohren, die eine C, welche bis zwei Zoll über dem untern Rande der Glocke hinabreicht und mit einer Entbindungsflasche in Verbindung gesetzt werden, kann, um ein beliebiges Gas unter die Glocke suf bringen, die andern d welche mit ihrem einen Schenkel h nur eben unter den Deckel geht, mit ihrem andern Schenkel i unter Wasser geführt werden kann, um durch das Durchgehen der Luftblasen durch Letzteres sich zu überzeugen, dass der Apparat wirklich allenthalben hermetisch verschlossen ist.

Last man nun hinlänglich lange Zeit hindurch Gas lurch die Röhre C unter die Glocke gehen, so kann man diese zulezt als völlig ausgewaschen von atmosphärischer Lust annehmen, und die Oessnung des Schenkels i kann dann mit Siegellack verschlossen oder durch Eintauchen in eine Schale mit Quecksilber gesperrt werden. Bei Anwendung dieses Apparats wird erst die Voltaische Saule B erbaut, auf einen Teller C gesetzt, die Glocke darüber gestürzt, und hinlänglich viel Quecksilber auf den Teller gegossen, um den untern Raum der Glocke von der atmospharischen Luft ganz abzusperren. Die leitende Verbindung mit der untern Polarplatte wird durch einen Eisendraht b unterhalten, der unter dem untern Rande der Glocke durch das Quecksilber hindurchgeht, die Dräthe a, b werden dann mit Golddrahte verbunden, die in den Wasserapparat reichen.

Eine Säule aus Kupfer, Zink und Pappe mit jener gesättigten salzsauren Zinkaussoning getränkt, hat dieselbe Lage der Pole und dieselbe electrische Spannung wie eine gleiche Säule, deren Pappen in Wasser oder Kochsalzaussoning eingetaucht sind — ja die electrische Spannung scheint noch etwas stärker zu seyn, welches von dem galvanischen Verhältnisse der salzsauren Zinkaussoning gegen Kupfer und Zink herrühren möchte, mit welchem letztern die salzsaure Zinkaussoning stärker positiv wird, als mit dem Kupfer. Eine solche Säule von 30 Plattenpaaren gab im Ansange sehr starke Gasentbindung, und zwar gleichmäßig in atmosphärischer Lust, in Wasserstoffgas und kohlensaurem Gase — die Wirkung verminderte sich aber innerhalb wenigen Stunden,

und nach 3-4 Stunden war alle Wirkung zu Ende: Da ich die Saule auseinander nahm, fand ich die Kupferplatten da, wo sie mit der salzsauren Zinkauflösung in Berührung gewesen waren, mit einem Ueberzuge von reducirtem Zinke bedeckt; dadurch hatte sich also die Saule "Kupfer, Zink, feuchte Pappe, Kupfer, Zink" u. s. f. in eine Säule von folgendem Schema verwandelt: "Kupfer, Zink, feuchte Pappe, Zink (nämlich der dünne metallische Ueherzug) Kupfer, Zink u. s. w." die nach den Grundsätzen der Voltaischen Theorie unwirksam ist, und sich auch wirklich als eine völlig unwirksame Säule verhielt. Diese Saule verliert also nur in dem Verhältniss ihre Wirksamkeit, in welchem zwischen die Kupserplatte und den feuchten Leiter ällmählig mehr von dem Zinküberzuge tritt, und wenn dieser endlich alle unmittelbare Berührung des Kupfers mit der salzsauren Zinkauflösung auf hebt, so ist die Wirkung zu Ende. Ich änderte nun die Construction dieser Säule dahin ab, dass ich um die unmittelbare Berührung der mit salzsaurem Zinke getränkter Pappe mit dem Kupfer zu verhindern, eine in destillirtes Wasser getauchte Pappe dazwischen brachte, so dass nun die Scheiben so aufeinander folgten: Kupfer, Zink, Pappe mit gesättigter salzsaurer Zinkauflösung, Pappe in gekocktes destillirtes Wasser getaucht, Kupfer, Zink u. s. w. Jetzt war zwar im ersten Augenblicke die Wirkung nicht stärker, als bei der ersten Säule, aber sie dauerte viele Tage hindurch ununterbrochen, nur allmählig vermiudert, wie diese Verminderung bei jeder andern Säule auch eintritt, fort, sie fand eben so gut ununterbrochen unter einer mit atmosphärischer Lust als mit Was-

nunmehr negativ war) so lässt sich dieser abgeänderte Erfolg recht gut mit der billig beurtheilten Voltaischen Theorie in Uebereinstimmung bringen. Berzelius deutet selbst die Art der Vereinigung wenn er sagt, dass die Anhänger Voltas dieses Phänomen durch electrische Vertheilung zwischen einem Metall und einer der Flüssigkeiten erklären werden. Er setzt aber hinzu, dass nach dieser Theorie ein Leiter der zweiten Klasse mehr als einer der ersten gelte, was sich mit den Resultaten dieser Theorie durchaus nicht reimen lasse. Wir müssen indessen dieser letzten Beliauptung widersprechen. Wohl behauptet Volta, der Erfahrung gemäß, daß die meisten Leiter der zweiten Klasse mit den Metallen schwächer wirken als diese unter einander, aber doch machte er schon frühe auf einige Ausnahmen, welche einige feuchte Leiter namentlich Salpetersäure, Kaliauflösung und Schwefelleber mit einigen Metallen zeigen, aufmerksam - ich habe in meiner Abhandlung in Gehlens Journal Bd. V. S. 82 fg. gezeigt, dass diess für alle fehr differente seuchte Leiter gelte, dass einige derselben mit einzelnen Metallen so starke Spannungen geben, als die heterogensten Metalle mit einander - ja es könnten alle feuchten Leiter mit allen Metallen stärkere Spannungen geben als diese unter sich, und doch würde die Voltaische Erklärung der Kette und Säule ungefahrdet bleiben, indem diese auf dem einzigen Postutate beruhet, dass die feuchten Leiter nicht unter ein und dasselbe Spannungsgesetz fallen, nach welchem die Metalle sich auf eine so merkwürdige Art in eine grosse Spannungsreihe ordnen.

(Die Fortsetzung folgt.)

Versuche

über die

Explosion des Schiesspulvers in verschiedenen Gasarten.

Vom

Dr. MEINEKE,
Professor der Chemie und Physik.

In der Schrift über das Schießpulver, welche in dem 3ten Bande der neuen Schriften der naturforschenden Gesellschaft zu Halle enthalten ist, finden sich unter andern, die Theorie des Schießpulvers erstäuternden, Erfahrungen auch Versuche über die Explosion desselben in verschiedenen Gasarten. Da der Zweck jener Schrift es nicht erlaubte, mehr als die Resultate der Versuche aufzunehmen, die Versuche selbst aber Stoff zu mehrern Bemerkungen und Aufgaben darbieten, so halte ich mich für aufgefordert, das Einzelne der Phanomene zu beschreiben und dem Chemiker von meinem Verfahren Rechenschaft zu geben.

So unfügsam die Explosionen des Schießpulvers in eingeschlossenen Gasarten auch scheinen mogen, so sind sie doch bei beobachteter Vorsicht sehr einfach und lassen, ohngeachtet der Raschheit des Experiments, hinlangliche Zeit zur Beobachtung. Sie

gehören zu den glänzendsten pneumatischen Versuchen. Ich habe sie, nachdem ich mich des Erfolgs versichert hatte, zu wiederholten Malen in meinen chemischen Vorlesungen für die Eleven der ehemaligen Artillerie- und Genieschule zu Cassel angestellt, ohne dass ein unangenehmer Zufall das Interesse storte. Es zerbrach kein Gefäß, außer bei einem Versuche, welchem im voraus ein Gefäß aufgeopfert wurde.

Ich hebe hier unter meinen Versuchen diejenigen aus, bei welchen Maas und Gewicht vorzüglich genau beobachtet und sonst kein Versehen vorgefallen ist. Es waren dabei Artislerieoffiziere in meinem Laboratorio gegenwärtig und die Herren Lieutenants von Wissel und du Vignau führten das Protocoll, von welchem folgendes ein Auszug ist.

Um Wiederholungen zu vermeiden, beschreibe ich die Vorrichtungen im Allgemeinen.

Der pneumatische Apparat muß höchst einfach seyn, wobei man freilich einige Forderungen der strengsten Genauigkeit aufzugeben genöthigt ist. Die Gasarten werden, wenn es ihre Natur irgend erlaubt, mit Wasser gesperrt, weil durch die Schwere des Quecksilbers die Oscillationen, welche einige Explosionen begleiten, zu stark werden, und das Gas leicht entwischen lassen.

Die Gefasse, worin die Gasarten eingeschlossen werden, sind starke Cylinder von weißem Glase, welche bei einer Höhe von 12 bis 15 Zoll etwa 2 Zoll Weite haben. Die Gase dürfen das Gefas höchstens bis zur Halste füllen. Das gesperrte Gefas wird auf der Brücke der Wanne über eine Oessung gestellt,

welche nur wenig enger ist, als das Gefas, damit las herabsinkende Sperrmittel leicht entweichen ann. Zwei Stabe statt der Brücke leisten noch nehr, wenn man den Cylinder während der Exploon sesthält oder durch ein Gestell unterstützt.

Das Pulver wird fein zerrieben und mässig fest, ber dicht, in eine Röhre gestopft. Es dürfen keine örner und noch weniger Zwischenräume zwischen er Pulvermasse bleiben, weil diese die hestigsten etonationen veranlassen. Die Röhre ist 1 bis 2 Liien weit und an Einem Ende verschlossen. Röhen von Glas zerspringen, auch wenn sie noch so ark sind. In blechernen Röhren brennt das Puler nicht gut ab, weil sich der Pulverrückstand (gröentheils Schweselkali) sestsetzt. Thönerne Röhren, elche übrigens gut aushalten, ziehen leicht Feuchgkeit an. Bequem sind starke Strohhalme. ediente mich zuweilen der engen Schilfröhren, wel-1e die Artillerie zu Zündröhren gebraucht; wenn h aber die Entziindung der Röhre, welche in eiigen Gasen das Abbrennen des Pulvers beschliesst, ermeiden wollte, so wählte ich Röhren von Thon der Eisenblech.

Die gefüllten Röhren werden, wenn das Gas mit Vasser gesperrt ist, durch ein Stück Kork gesteckt, vorauf sie schwimmen können, und schnell durch as Wasser ins Gefäß gebracht. Es ist überflüssig, vährend des Durchganges durch das Wasser das ulver zu bedecken (welches durch ein aufgestrihenes flüchtiges Oel geschehen kann), weil das Pulter, wenn es glatt gestrichen ist, die Feuchtigkeit nicht so schnell annimmt. Sollte dieß geschehen, so

wird die gefüllte Röhre mit einer andern vertauscht. Wenn das Gas mit Quecksilber gesperrt ist, so muß man die Röhre mit einer Zange in dem Quecksilbe senkrecht halten.

Das Pulver wird durch ein Brennglas angezündet.

Ich bediente mich zu allen Versuchen eines gutbearbeiteten Musketenpulvers von der Pulvermühle zu Cassel, welches auf 76 Theile Salpeter 14 Theile Faulbaumkohle und 10 Theile Schwefel enthält.

Das Barometer stand bei allen Versuchen hoch. Es war Sommer; die Warme im Laboratorio bet trug zwischen 13° — 15° R. Genauere Berücksichtigung des Lustdrucks und der Warme war hier unnöthig, da ohnehin bei diesen Verpuffungen die Beröcksichtig obachtung nicht weiter gehen konnte, als bis auf Hunderttheile des Gasvolums.

Die hier angegebenen Zolle beziehen sich auf rheinisches Maass, und die Grane auf das gewöhnliche Medicinalgewicht.

Entzündung im Sauerstoffgase. Neunzehn Kubikz. Sauerstoffgas, (aus Braunstein durch Glühen
gewonnen), wurden durch Wasser gesperrt, welches
den Cylinder bis über 2 seines Raums füllte, und
darauf 20 Gran Pulver, in einer Blechröhre von 1
Linie Weite eingeschlossen, hinzugelassen, so daß
die Röhre halb über dem Wasser hervorragte und
in der Mitte des Cylinders schwamm. Durch das
Brennglas entzündete sich das Pulver leicht, verpuffte mit vielen Geräusch und mit rother Flamme
beinahe in Einer Secunde. Während des Abbrennens
sank das Wasser anfanglich mit einem Stofse darauf langsamer und wieder schneller, bis beinahe das

Gas, Das Gas zog sich nach einigen Secunden bis zur Hälfte seines Raums zusammen, und nach wenigen Miuuten, nachdem das Geläss durch Untertauchen im Wasser abgekühlt war, betrug die Menge des vorhandenen Gases noch 56 Kubikz. Das Gas wurde mit Kalkwasser gewaschen und verminderte sich bis auf 50½ Kubikz. Nach Zulassung von atmosphärischer Luft entstanden häufige salpetrige Dämpse und dennoch entzündete sich ein hineingehaltener glimmender Span darin mit einer Flamme, wie im Sauerstoffgase. Die große Menge des zurückgebliebenen oder vielmehr entstandenen Gases war vorzüglich merkwürdig, da gewöhnlich das Pulver aus 1 Gr. nur höchstens 2 Kuhikz. Gas entwickelt.

Bei einer Wiederholung des Versuchs setzte sich Kohle an dem Gefässe ab und als das Gas zurückgestellt wurde, efflorescirte nach einigen Tagen durch eine kleine, zufällig im Boden des Gefässes entstandene Spalte ein Salz, das sich mehrere Linien breit dendritisch ansetzte. Es schien reines salpetersaures Ammoniak zu seyn, welches ohngeachtet des Waschens in dem Gase zurückgeblieben war. Das Gas beförderte das Brennen nicht mehr.

In dem Stickgase. In 6 Kubikz. Stickgas, welches durch langsames Verbrennen des Phosphors in atmosphärischer Luft gewonnen war und worin der Phosphor nicht merklich mehr leuchtete, entzündete ich 10 Gran Pulver, welches in Schilfrohr eingeschlossen war, über Wasser. Die Entzündung war schwierig, das Abbrennen sehr langsam und fast gerüschlos. Nach der Abküklung betrug die Menge

des Gases 12 Kubikz. und nach dem Waschen 7 Kn. n.
bikz. Durch den Zutritt der atmosphärischen Lutze
entstanden keine salpetrigen Dämpfe und ein brennender Wachsstock erlosch in dem Gase bis auf die Kohle; auch brannte es nicht.

In 12 Kubikz. Stickgas, welches durch Verpuffung von Salpeter und Kohle eben gewonnen war und etwas Kohlenoxydgas enthielt, entzündeten sich 16 Gr. Pulver weniger schwierig aber brannten auch sehr langsam ab. Das Gas dehnte sich anfangs ungewöhnlich stark, bis zu 45 Kubikzoll aus, zog sich aber, über Wasser stehend, nach einigen Minuten bis zu 25 Kubikzoll zusammen und verlor durch Schütteln im Wasser noch 5 Kubikz. In diesem Gase ließ sich Phosphor nicht entzünden, sondern schmolz. Es verhielt sich auch übrigens wie reines Stickgas, aber es hatte einen besondern Geruch.

In atmosphärischer Luft. Zehn Gran Pulver in Kubikzoll atmosphärischer Luft verpufften geschwind, unter starken Dämpfen und mit Absetzung von Kohle und Schwefelkali an den Wänden des Gefasses. Das Gas, welches aufangs 56 Kubikz. betrug, nahm nach dem Erkalten und Auswaschen und ins Niveau des Wassers gestellt, einen Raum von 18 Kubikz. ein. Es verhielt sich fast wie dasjenige Pulvergas, welches sich aus größern Pulverquantitäten entwickelt.

Im Wasserstoffgase. (12 Kubikzoll), welches vermittelst Zink und Salzsäure entwickelt war, zündete das Pulver (6 Gran in einer Blechröhre eingeschlossen) zur Verwunderung der Anwesenden nicht. Nachdem ich das Brennglas mit einem stärkern ver-

whicht und einen Theil des Pulvers zum Schmelzen wirden hatte, fing ein schwaches Verpussen an, wieder auf hörte, sohald die Röhre sich wier dem Brennpunkte der Strahlen besand. Es onnte kaum ein Gr. Pulver zum Brennen gebracht werden; das übrige Pulver besand sich unversehrt der Röhre.

In zwanzig Kubikz. durch zersetzte Wasserdamie in einem Flintenlause gewonnenem Wasserstoffme erhitzte ich 10 Gr. in einem Strohhalme eingemelossenes Pulver lange vergeblich durch die Sonmetrahlen: das kaum entzündete Pulver erlosch
meder. Darauf ließ ich 2 Kubikz. atmosphärischer
last hinzu; jetzt zündete es mit einem Stoße und
mansgesetzt ab. Die Ausdehnung des Gases war nicht
metrachtlich. An den Wanden hatte sich Kohle abmetzt. Als dem Gase ein brennendes Licht genalert wurde, brannte es mit Ansetzung von Schweled ab, jedoch mit einer weniger voluminosen Flamme, als geschweseltes Wasserstoffgas.

In Knallluft. Für die Entzündung des Schießplers in Knallluft erhöhte ich meine Vorsicht,
reiche ich überhaupt bei diesen Versuchen bis in
Lienigkeiten beobachtete. Ich ließ die Anwesenden sich weiter entfernen, bedeckte mein Gesicht
mit einer Drahtmaske und vergaß auch nicht, meine
land mit einem Handschuh zu verwahren, weil ich
lie diesem Versuche schon einmal verletzt ward. Acht
Lubikz. Knalluft (2 Maas Wasserstoffgas mit 1 Maas
huerstoffgas) füllten beinahe völlig ein Zuckerglas
iher Wasser, und darin befanden sich vier Gr. Pul-

ver, in Rohr festgedrückt. Mit einem Glase v großer Brennweite entzundete ich das Pulver. I Glas zersprang. Das Getose war weit heftiger, es gewöhnlich die Knallust verursacht, und betaut die Gesellschaft, welche sonst wohl an starke Det nationen gewöhnt war, so sehr, dass ich für den T meine Versuche schließen mußte.

Im Salpetergase. In 50 Kubikzoll mit Wass gesperrtem Salpetergase zündeten 12 Gr. Pulver sel leicht und brannten langsam und mit glänzend hochrother Flamme ab. Der sechs Zoll lange un baumformig zertheilte Feuerstrahl gewährte eine schönen Anblick. Die Vermehrung des Gases, wori sich nach dem Auswaschen noch etwas Salpeterga zeigte, war nicht beträchtlich gewesen. Es befan sich darin kein brennbares Gas, welches gewöhnlic der Pulverluft beigemengt ist.

Im oxydirten Stickgase. Zwölf Kubikzoll oxydirtes Stickgas, aus salpetersaurem Ammoniak entwickelt, wurden mit heißem Wasser, welches beinahe 4 Kubikz. vor dem Versuche verschluckte, gesperrt und darin 5 Gr. Pulver, in eine Thonröhre eingeschlossen, entzündet. Die Verpuffung ging rasch vor sich. Das Volumen des Gases vermehrte sich nicht. Das oxydirte Stickgas war verschwundens statt dessen zeigte sich Pulvergas mit vielem Salpetergase.

Im Pulvergase. Dieses Gas ist leicht aufzufangen, wenn man Mehlpulver, in einer engen Röhre eingeschlossen, entzündet und den brennenden Strahlschnell unter ein mit Quechsilber oder Wasser gesperrtes Gefaß leidet. Es giebt zweierlei Arten Pulrgas: Das Eine, welches vermittelst einer sehr gen Röhre (von Linie Weite) aus einer geringen alverquantität (bis zu 30 Gr.) entwickelt wird, entlit beinahe is seines Volumens Salpetergas. Gröre Explosionen geben ein Pulvergas, welchem über, Kohlenoxydgas beigemischt ist. Uebrigens ist die auptmischung beider aus 0,5 Kohlensaure und 0,4 ickgas zusammengesetzt. Die Dämple, welche hwefeligsaures Ammoniak enthalten, schlagen ch in wenigen Minuten nieder, aber den eigenminlichen Geruch verliert die Pulverluft nicht, sch wenn sie mehrere Wochen über Wasser steht.

Es wurden 12 Kubikz. kohlenoxydhaltiges Pulergas in heißem Wasser aufgefangen, und nachdem klar geworden, 6 Grane Pulver hinzugelassen. las Pulver zündete schnell und brannte mit großer lamme und mit vielen Dampfen langsam ab. Das las, welches sich anfangs stark ausdehnte, zog sich ald zu 14 Kubikz. zusammen und betrug nach dem chütteln im Wasser nur 10 Kubikz. Es brannte, ls es mit einem Lichte angezündet wurde, mit viostter Flamme langsam ab.

Im kohlensauren Gase. In 54 Kubikz. Kohlenzure, welche mit heißem Wasser gesperrt waren, vurden 20 Grane Pulver verpufft. Die Entzündung var schnell, die Flamme lebhaft unti das Gas delinte ich sehr langsam und nur wenig durch die Hitze us. Nach dem Erkalten zog sich das Volumen deselben bis auf 40 Kubikzoll zusammen und verminlerte sich nach dem Schütteln im kalten Wasser is auf 16 Kubikz. Es enthielt Salpetergas. Im kohlenhaltigen Wasserstoffgase. Sechsz Grane Pulver wurden in 18 Kubikz. kohlehaltig Wasserstoffgase, welches ich durch Destillation Braunkohle erhalten hatte, über Wasser entzüm Die Entzündung war schwierig, aber die Verpuffi lebhaft. Es setzte sich viele Kohle ab. Nach d Erkalten fanden sich 51 Kubikz. Gas, worin Las muspapier stark geröthet wurde. Es war na brennbar und enthielt kein Salpetergas.

Im Schwefelwasserstoffgase. In 10 Kubiks schweselhaltigem Wesserstoffgase, welches über h sem Wasser stand, entzündeten sich 10 Grane Pul ebenfalls schwierig, brannten aber unter heftigen S sen mit gelber und von vielen Dampfen begleite Flamme ab. Die Wande des Cylinders wurden ge mit Schwefel überzogen, welcher anfangs weiss w und in wenigen Minuten grünlich wurde. Niederschlag von Schwefel enthielt Schwefelkali u . etwas Kohle. Das Gas war anfangs nur um Drittheil seines Volumens ausgedehnt und zog s noch vor dem völligen Erkalten beinah in dens ben Raum zusammen, den das schweselhaltige W serstoffgas für sich eingenommen hatte. ohne im Wasser geschüttelt worden zu seyn, se Entzündlichkeit gänzlich verloren und enthielt S petergas.

Im Phosphorwasserstoffgase. In 8 Kubikz. d ses Gases, welches durch Kochen einer Kalilösu mit Phosphor frisch bereitet war, entzundete 6 Gran in einer Thonrohre eingeschlossenes Pulv Die Entzündung war leicht aber die Verpuffung st langsam. Es blieb kein unverbranntes Pulver: rück, auch setzte sich kein Phosphor ab. Die Ausdehnung des Gases war groß: sie betrug Anfangs mehr als das dreifache Volumen des Gases, verminderte sich aber wieder um die Halfte. Das Gas war nicht mehr entzündlich durch Zulassung der atmosphärischen Luft, aber noch bei Annäherung des Lichtes.

Im oxydirtsalzsauren Gase. In 12 Kubikz. dieses Gases, welches in einer kleinen Schale über warmen und mit demselben Gase ingrägnirten Wasser stand, entzündete ich 6 Grane in Schilfrohr eingeschlossenes Pulver nur mit größter Mühe. durch wiederholtes Anbrennen konnte die Hälste des Pulvers nach und nach verzehrt werden. Die starke, Sonnenhitze schien das Gas zu zersetzen. Bei einem zweiten Versuche gelang auch die anfangliche Entzöndung nicht.

Da mir daran gelegen war, die Anwesenden von verschiedenen Seiten mit dem Pulver vertraut zu machen, so fügte ich einige Versuche hinzu, um zu zeigen, wie sich das Pulver unter dem verschiedenen Druke der Luft und gegen die Flamme verhält; das Erstere ist von Wichtigkeit für die Theorie der Pulverwirkung, und das Letztere sollte den Unterschied zwischen der Pulverentzündung vermittelst der Kohle (eines glühenden festen Körpers) und derjenigen vermittelst der Flamme (eines glühenden elastischen Körpers) unter ein deutliches Experiment bringen.

In einer I Linie weiten Thonröhre wurden ohngefahr 50 Grane feines Mehlpulver dessen Abbrennen in dieser engen Röhre mehrere Secunden dauern mußte, eingeschlossen, und auf dem Wasser schwiniinend mit der Lunte entzündet. Darauf deckte ich
schnell ein 14 Zoll hohes Cylinderglas über die bren
nende Röhre und tauchte es beinahe völlig unter die
Wasserfische in die Wanne hinab. Das Pulver explodirte unter dem Drucke mit ungewöhnlicher Heftigkeit und unter starken Stößen, ohne jedoch das
Glas zu sprengen. Das Wasser war hiebei, wie ber
den vorigen Versuchen etwas warm und der Cylinder erwärint, damit die plotzliche Erhitzung durch
das Pulver kein Sprengen veranlassen möchte.

Eine Cuthbersonsche Lustpumpe, durch welche mit Leichtigkeit und in wenigen Minuten der Lustdruck bis auf i Linie Quecksilberhöhe im Barometerindex vermindert werden konnte, war zu Versuchen mit dem Schießpulver so eingerichtet, dass ein kleis nes Flintenschloss auf den Teller geschroben und dasselbe vermittelst einer messingenen, durch eine Hülse luftdicht in der Glocke herabreichende Stange abgedriickt werden konnte. Auf diese Planne wurden einige Grane Kornpulver geschüttet. Lust so weit verdünnt war, dass der Index noch & Linien hoch stand, liess sich das Pulver durch den Funken leicht entzünden. (Vor der Entzündung muss die Communication der Glocke mit dem Barometer unterbrochen werden, weil sonst die Queck; silbersaule durch das Pulvergas einen zu starken Stess erhält; auch darf das Gas nicht in die Röhren der Maschine eindringen). Nachdem bei einem neuen Versuche die Quecksilbersäule bis auf 4 Linien herabgesunken war, versagte das Pulver und zündete erst bei der dritten Wiederholung: Bei einem Barometerstande von 5 Linien zündete Kornpulvei

nicht mehr, nach drei Versuchen. Darauf schüttete ich fein geriebenes Pulver auf: es zündete bei dem ersten Versuch, aber brannte schwach und hinter-ließ einen starken Rückstand. Als endlich das Quecksilber nur 1 ½ Linie hoch stand, versagte auch das Mehlpulver dreimal.

In einer ½ Zoll weiten und 36 Zoll hohen, oben verschlossenen, Glasröhre dehute ich über Quecksilber einen Lusttropsen bis über das 1000sache seines Volumens aus, und erhitzte darin durch die Sonnenstrahlen Pulver, welches in einzelnen Körnern einstellen Rusten einstellen Körnern einstellen wurde. Die Körner dampsten und schmolzen auf dem Quecksilber, bis endlich ohngesahr ¾ Gran Pulver zersetzt war. Nun ließen sich die neu hinzugelassenen Pulverkörner leicht abbrennen, so lange der Raum nicht durch Dämpse undurchsichtig geworden war.

Um zu versuchen, ob das brennende Wasserstoffgas Pulver zündet, schüttete ich in ein mit Was-/serstoffgas gefülltes Cylinderglas (6 Zoll hoch 2 Zoll - weit) einige Grane Pulver in einer offenen Papiercapsel, mit der Vorsicht, dass das Pulver keinesweges feucht werden konnte und der Flamme vollkommen ausgesetzt seyn muste, und zündete, nach Hinwegnahme des Deckels von dem Glase, mit einem. Lichte das Gas an. Dieses brannte langsam ab, aber das Pulver, so wie das Papier, blieb unversehrt, obgleich die Flamme zwischen den Körnern spielte. Wiederholte Versuche mit größern Pulvermengen gaben dasselbe Resultat. Sie erfordern übrigens Vorheftigere sicht, da eine länger verweilende und Flamme allerdings das Pulver zündet. Diess geschah

einmal, als ich das über Mehlpulver brennende Wasserstoffgas mit einem Handgebläse anfachte.

Um das Pulver der brennenden Knallust auszusetzen, wurden ebenfalls einige Grane Pulver in dasselbe Glas herabgelassen, welches 2 Theile Wasserstoffgas und 1 Theil Sauerstoffgas enthielt. Das entzündete Gas brannte hestig ab und warf das Pulver unverbrannt heraus, wie die aufgesuchten Körner zeigten.

Derselhe Versuch mit schwacher Knalllust, welche atmosphärische Lust statt Sauerstoffgas enthielt, liess das Pulver unversehrt und zum Theil auf dem
Boden des Glases auf dem Papiere trocken zurück.

Um zu erfahren, ob das Pulver zünden würde, wenn es der brennenden und zugleich zusammengedrückten Knallluft ausgesetzt ist, wandte ich eine kleine messingne Kanone an, welche eine 10löthige bleierne Kugel schofs, und, zu Versuchen mit Knallluft bestimmt, mit dem electrischen Apparat der Voltaischen Pistole versehen war. Ich füllte sie mit schwacher Knallluft, schüttete einige Grane Kornpulver hinein, und verschlofs die Mündung mit einer Blase. Der electrische Funke zündete und warf das Pulver, so weit man aus den wiedergefundenen Körnern schließen konnte, unentzündet umher. Einige Körner waren unverbrannt in dem Laufe zurückgeblieben.

Die Kanone wurde mit starker Knallust geladen, etwas Pulver eingeschüttet und statt der Blase eine Kugel auf die Mündung gesetzt. Die durch den electrischen Funken entzündete Knalllust trieb die Kugel hestig sort, aber die Pulverkörner lagen un-

entzündet auf dem Bogen Papier, welcher vor der Mündung der Kanone ausgebreitet war. In dem Laufe war kein Pulver zurückgebliehen.

Es sollte das Pulver einer noch starker zusammengepressten und brennenden Knalllust ausgesetzt
werden: zu dem Ende verschloß ich die mit Knalllust und einigen Granen Pulver, angesüllte Kanone,
statt mit einer Kugel, mit einem an der Mündung
besindlichen Hahn, und leitete aus der Ferne einen
electrischen Funken durch eine Drahtkette hinzu.
Ein Geräusch wurde nicht gehört. Bei der Erösfnung des Hahns fand ich das Gas abgebrannt und
das Pulver etwas seucht, aber unverbrannt.

Wegen einiger Besorgniss ist dieser letzte Versuch nicht wiederholt worden, da ich überzeugt war,
dass wenn unter diesen Umständen die Pulverentzündung erfolgen sollte, — und diess ist nicht unmöglich —, die Explosion gewiss so fürchterlich
seyn würde, dass selbst im Freien, wo diese letzten
Versuche angestellt wurden, die Versicht den Gefahren nicht sicher begegnen könnte.

Diese Versuche über das Schießpulver, welche ich nur als eine Vorarbeit betrachte, weiter auszudehnen, werde ich jetzt durch die Auslösung der Artillerieschule zu Cassel und durch die Zertheilung des zu diesen Versuchen dienenden Apparats, von welchem sich jetzt ein Theil zu Hannover befindet, verhindert, und um so mehr enthalte ich mich aller daraus zu ziehenden Schlüsse. Die Ersahrungen können so, wie sie da sind, vielleicht dem Kenner der pyrotechnischen Chemie angenehm seyn, und auch Andere veranlassen, die Zersetzung der Gase durch leicht-

216 Meineke über Explosion des Schiesspulv.

explodirende und für sich brennende Substanzen wieder aufzunehmen. Mit Kohle und Ammoniaksalpeter, mit Schwefel und Natronsalpeter, mit verschiedenen Pulversätzen, worin sich überoxydirtsatzsaures Kali in geringer Menge befand und mit andern für sich fortbrennenden Gemengen habe ich die Verpuflung in verschiedenen Gasen versucht und immer etwas Merkwürdiges gefunden. Die Beobachtung des Zersetzungsprozesses durch ein durchsichtiges Gefaß ist allein schon belehreud: Es entstehen kleine Dampfwolken, durch welche von der Hauptflamme aus sich kleine Flammen, gleich kleinen Blitzen, verbreiten; es geschehen kleine Schläge, das Gas dehnt sich wiederholt aus und zieht sich plötzlich wieder zusammen, und zwischen diesen größern Raumverunderungen zeigen sich kleine Oscillationen. verschieden gefärbte Licht, die Farben der Dämpfe und Niederschläge und die Farbenveränderungen derselben fordern zu näherer Untersuchung der Producte auf; und die neu entstandenen Gase, welche lange auf bewahrt noch etwas Eigenthümliches behalten, lassen sonderbare und dabei constante Combinationen vermuthen, welche sich nicht leicht unter die bekannten Gasarten ordnen lassen möchten.

Ueber

Platinage fäse besonders in Paris zu chemischem Gebrauch verfertigte)

und

Bemerkungen über das Verhalten der salpetersauren Alkalien gegen Platin und über Kali.

Vom

Bergrathe Dr. DÖBEREINER.

Den Klagen, welche von Gehlen und von Neumann über mehrere Fehler der von Jeanetty zu Paris verfertigten Platinagesäse erhoben wurden (s. d. Journ. Bd. VII. S. 315 u. IX. 214) muß auch ich beistimmen. Auch ich sah einen vom genannten Künstler verfertigten, dem herzoglich chemischen Museum gehörenden Platinatiegel nach wenigem Gebrauch auf dem Boden ganz blasig und, wie ich eben entdecke, sogar löcherig werden. Letzteres scheint solgender Versuch veranlasst zu haben.

Um das Mengenverhältnis der Bestandtheile des salpetersauren Kali, welches, so wie es von den Chemikern Bergmann, Kirwan und Thenard angegeben ist, nicht mit den Sätzen der Proportionslehre stimmt, wäher zu bestimmen, glühte ich 100 Gran chemisch

reinen Salpeters im angeführten (10 Kubikz. Inhalt habenden) Platintiegel mit auflutirtem, mit einem pneumatischen Platinrohr versehenen, Platindeckel so lange, bis nichts gasformiges sich mehr entwickelte. Wie hierauf der Tiegel erkaltet und vom Lutum sorgfaltig gereinigt war, wurde er auf die Wage, auf welcher, er vor dem obenerzählten Prozess mit der angezeigten Quantität Salpeters genau abgewogen ward, zurückgebracht und es ergab sich ein Verlust von 46 Gran. Wie ich jetzt den Inhalt des Tiegels - den Rückstand des geglühten Salpeters - untersuchte, fand ich denselben zu meinem Erstaunen von ganz anderer Natur als ich erwartet hatte: er erschien nämlich von intensiv rothbrauner Farbe, war stark, fast metallisch, glanzend und zeigte ein grobkrystallinisches Gefüge. Ich übergoß ihn mit verdünnter Schwefelsaure und erwarmte ihn damit; er löste sich in derselben ohne Gasentwickelung (die ich erwartet hatte, weil ich mir vorstellte, dass er nitrogenirtes oder oxydirtes Kali enthalten müsse) zu einer schwarzgrau gefärbten trüben Flüssigkeit welche sauer reagirte, aber im erhitzten Zustande keine Nebel bildete, als ihr liquides Ammoniak genähert wurde, folglich keine salpetrige Säure enthielt. Ich stumpste jetzt (nachdem ich aufgegeben hatte, das Mengenverhältniss der Bestandtheile des Salpeters auf dem betretenen Wege auszumitteln) die überschüssige Schwefelsäure mit Kali und dieses im Ueberschuss anwendend ab, uud liess sie 6 Tage lang ruhig stehen. Nach dieser Zeit hatte sich aus ihr ein dunkelschwarzgrau gefärbter, in kurzen Nadeln krystallisirter, stark glänzender Körper abgesetzt. ser wurde von der überstehenden basisch reagiren-

den klaren Flüssigkeit durch Filtriren getrennt, ausgewaschen und getrocknet: er wog (im getrockneten Zustande) 107 Gran, löste sich in Salzsaure zum Theil und nur mit Hinterlassung metallischen Platins zu einer goldgelben Flüssigkeit auf, welche auf Zusatz von salzsaurem Baryt viel schwefelsauren Baryt und auf zugesetztes salzsaures Ammoniak ammonisches salz- schwefelsaures Platinoxyd von zitronengelber Farbe fallen liefs, sich also als basisches schwefelsaures Platinoxydul (von welchem ich eine Kleinigkeit den H. d. J. beilege) erwies. Kali enthält dieser Salzkörper wahrscheinlich nicht, denn es musste sich sonst bei Behandlung desselben mit Salzsaure kalisches salzsaures Platinoxyd hilden und pulverförmig absetzen, was in obiger Untersuchung nicht geschah. - Früher hatte ich mehreremal in demselben Tiegel ziemlich große Quantitäten salpetersauren Baryts und Strontians durchs Feuer zerlegt und niemals habe ich die zurückgebliebene Basis dieser Salze platinoxydhaltig gefunden. Auch salpetersaurer Kalk (welcher durch Behandlung des französischen Arragonits mit Salpetersäure dargestellt und vollkommen neutral war und sich im absoluten Alkohol leicht und nur mit Hinterlassung von 2 p. c. eines Salzes, welches sich wie salpetersaurer Strontian verhielt *, auflöste) im Platinatiegel geglüht,

^{*)} Wenn es Bucholz (s. d. Taschenbuch f. Scheidek u. s. wauf das Jahr 1814.) nicht gelang aus trockenem salpetersauren Arragonit durch absoluten Alkokol salpetersauren Strontian abzuscheiden, so rührt das von überschüssig angewandter Salpetersäure her. Das andere Verfahren Buscholz's, den Strontian im Arragonit durch Zersetzung des

mancher andere elementarische Stoff), welches in seinem reinen Zustande zu sehen uns ebenfalls noch nicht gelang. Ich möchte auch behaupten, dase wir nie dahin gelangen werden, das Kali rein darzustellen: denn das, was wir für die Grundlage des Kalis halten, ist sicher nichts anderes als hydrogenirtes Kali *), entstanden in dem Augenblick, wo es durch stark desoxydirend wirkende Substanzen (Eisen, Kohle u. s. w.) oder durch metallisizende (hasirende) Electricität seines Wassers beraubt wurde und mit dem Hydrogen desselben in Contact kam, und dieses hydrogenirte Kali giebt, wenn ee in dem reinsten und trockensten Sauerstoffgas verbrannt wird, immer wieder gewässertes Kali **). Nur enthält dieses noch nicht so viel Wasser, als es chemisch binden kann und darum hat es die Eigenschaft, im erhitzten Zustande Sauerstoffgas zu verdichten, und die Grundlage desselben chemisch zu binden. Mit diesem scheint es sich in 2 Verhältnissen verbinden zu können und zwar mit einem Minimum desselben, wo ein festes, und mit einem Maximum, wo ein dampfförmiges Product hervorgeht. Letzteres erhält man, wenn man rasch (bei starker Hitze) Salpeter mit Kohle verpufft, oder wenn man concentrirte Kalilauge auf stark glühende, in einem gut ziehenden Windofen enthaltene Koh-

^{*)} Doch wohl blos in dem Sinne, in welchem hypothetisch van Mons alle Metalle als hydrogenirte Körper betrechten mag.

d. H.

^{**)} Dafür fehlt meines Wissens noch der directe Beweis. Davy's Versuche sprechen nicht dafür, vergl. Bd. III. S. 212 — 217. d. J. d. H.

222 Döbereiner über Platinagefäße u. s. w.

len gießet. Der Dampf, welcher dort und hier et zeugt wird, scheint permanent dampsförmig zu sey wenigstens so lang als er nicht mit Wasser in Bei rührung kommt und giebt der Luft einen eigen thümlichen, ja ich möchte sagen erquickenden, Gen Die sonstigen Eigenschaften dieses Dampfe kenne ich noch nicht. Derselbe entsteht auch bei Abbrennen des Schießpulvers — und Pulverdam ist mithin nur in Luft aufgelöstes Kali. Auf die Vegetation der Pflanzen muss Kalidampf d. h. in Lust aufgelöstes Kali, sehr günstig wirken, da est zur Entstehung einer großen Menge Salpetersänn in der Lust Gelegenheit giebt, und in diesem Fall dürften wir uns hier in Sachsen, wo im vorigen Jahre so viele 100 und 1000 Centner Schiesspulve nach und nach verbrannt worden sind, sehr fruchtreicher Jahre oder gesegneter Erndten zu erfreuer haben. Auch zur Reinigung verdorbener Luft möchte derselbe sich vielleicht in manchen Fallen besser eignen, als die sauren Räucherungen, worüber ich Versuche in Großen anzustellen im Begriff war, aber an der Ausführung derselben gehindert wurde.

Ueber die gewöhnlichste

Lwillingskrystallisation des Feldspathes;

YOM

Professor WEISS, in Berlin.

n der Krystallisationslehre hat man bisher den Untrechied noch gar nicht beachtet, der zwischen den
Körpern stattfindet, welche die Geometrie umgetehrt gleich und ähnlich nennt, und welche sich
rerhalten, wie rechts und links, rechter und linker
Arm, rechts und links gewundene Schnecken u.s. f.

Die Beachtung dieses Unterschiedes führt in der Trystallisationslehre auf schöne und neue Resultate. ie vollständig zu verfolgen und darzulegen, bleibe iner eignen Arbeit vorbehalten. Hier will ich nur nen Einflus zeigen auf die Kenntnis der gewohnechen Zwillingskrystallisation des Feldspathes.

Unter den hieher gehörigen Krystallen sind bei as die bekanntesten die Karlsbader Zwillingskryalle von gemeinem Feldspath, die in einem pornyrartigen Granit inne liegen; sie kommen anderarts kleiner, aber nicht minder schön in wirklien Porphyren vor; und von eben der Art sind 2 Zwillingskrystalle von glasigem Feldspathe vom achenfels am Rhein, so wie die aus dem Porphyr

des Mont-dor und des Cantal in Frankreich viele andere. Ueberhaupt, mit Ausnahme der Zwi lingskrystalle des gemeinen Feldspathes von Bava und gewisser anderer aus den Porphyren des Ti ringer Waldes, gehören alle mir bekannte Zwillin krystallisationen des gemeinen und des glasigen Fell spathes zu dieser Art von Zwillingskrystallen; Adular dagegen pflegt die seinigen nach einem ge andern Gesetz zu bilden, und dieses haben die Kr stalle von Baveno, so wie eine Modification dess ben die erwähnten vom Thüringer Wald, mit des selben gemein; unser Gesetz der Zwillingkrystall sation, oder das, wovon hier die Rede seyn wil kommt beim Adular, so viel mir bekannt, nur, den kleinen, wenig deutlichen, dünntafelartigi Krystallen aus der Dauphiné vor, die von Romé-Lisle *) unter dem Namen schörl blanc beschriebt sind, und selbst schon dem gemeinen Feldspathe sie nähern.

Die Karlsbader Zwillingskrystalle — und dibrigen der erstgenannten kommen mit diesen in di Form im allgemeinen sehr überein — sind, jeden er einzeln genommen, breite, aber gleichwinkliche sech seitige Saulen **); der breiten Seitenfläche, M nach der Haüy'schen Bezeichnung, geht der eine der bei den vollkommen rechtwinklich sich schneidende Durchgänge der Blätter parallel; an den Enden sich

^{*)} Cristallogr, T. II. p. 409. Pl. V. Fig. 15, 16.

P*) Diese Säulen selbst sind, wie bekannt, eigentlich gesche bene vierseitige von 120°, an den scharfen Seitenkants abgestumpst.

zugeschärft, die Zuschärfungsflächen aber von ungleichem Werth, beide zwar auf die von den hmälern Seitenflächen (T und l in den Hauy'schen bildungen) gebildeten zwei gegenüberstehenden mienkanten *) gerad, aber unter sehr verschieman Winkeln aufgesetzt, die eine unter dem inder stumpfen von etwa 115°, parallel dem anen vollkommenen Durchgange der Blätter **), le der Hauy'schen Fläche P; die andere, keim deutlichen Blätterdurchgange parallel, unter m weit stumpferen Winkel von etwa 145°. Daher ickt, wenn beide Zuschärfungsflächen in gleicher bhe der Seitenkanten aufgesetzt sind, wie diess der all mehr oder minder zu seyn pflegt, die Kante der schärfung selbst aus der Mitte des Endes bezchtlich herüber nach der Seite der stumpfer aufcetzten Zuschärfungsfläche.

Andere Abanderungsflachen dieser Form übergehen wir; sie lassen sich für den, der überhaupt
se Kryst llisationssystem des Feldspathes inne hat,
sicht, und mit Schärfe in der Beschreibung, beliebig
schtragen; hier kommt es nur auf die Kenntniss
ser Totalform an, wie sie nach dem obigen, verglisen mit den Haüy'schen Abbildungen, von den
Tächen T, l, M, P und y gebildet wird, keine der
son Haüy gewählten Abbildungen ihr aber völlig
serrespondirt.

^{*)} d. i. auf die stumpfen Seitenkanten der geschobenen vierseitigen Säule.

Diess ist eigentlich der vollkommenste Durchgang beim Feldspath überhaupt; denn die beiden rechtwinklichen Durchgünge M und P sind nicht von gleichem Werthe.

In den Zwillingskrystallisationen sind nun d beiden Individuen so aneinander gewachsen, ode wie Werner sich wohl auch ausdrückt, in einand geschoben, dass sie die Seitenflächen der Säule einander gemein, die zweierlei Zuschärfungsflächt aber umgekehrt liegen haben, d. i. der eine seil dem vollkommenen Blätterdurchgange parallele mit der stumpf aufgesetzte Zuschärfungsfläche P, auf di Seite, wo der andere seine stumpfer aufgesetzte, ka nem deutlichen Durchgange parallele, y, liegen ha und umgekehrt. Die zwei Zuschärfungen, von de nen nun jede aus der Mitte nach der entgegengesets ten Seite vorrückt, decken sich einander nicht mehr sondern bilden nun den auffallenden einspringende Winkel, welcher äußerlich schon die Zwillingskry stallisation verräth, wie der Bruch sie weiter bestal tiget, da die Durchgänge der Blätter, parallel mi den einen Zuschärfungsflächen P, von der Grenz beider Individuen an, in jedem auf seine Weise, is beiden nach umgekehrten Richtungen liegen, um aus dem einen in das andere als solche nicht fort setzen.

Das ware also, wird ein Kenner des Hauy'sche Werkes sagen, das Gesetz der Zwillingskrystallist tion, welches Hauy (T. II. p. 601 u. fg., in de Uebersetzung, Th. II. S. 691 u. fg.) als seine Varie tät b von Feldspath hémitrope beschreibt *); nu mit dem Unterschiede, dass für die Zuscharfunge

^{*)} Dem Orte nach zu urtheilen, scheint Hr. Hauy einen Kry stall vom Drachenfels vor Augen gehabt zu haben; allei die Angabe der Farbe, wenn es anders nicht zufällige Farb blos der Oberfläche war, stimmt damit nicht, sonder

iche x, (Taf. XLVIII—L, fig. 95, 85 u. s. f.) die läche y zu setzen ist.

Es sollte allerdings dasselbe seyn, ists aber nicht; enn Hauy giebt eine Darstellung von der Sache, ie sie entweder nicht passt, oder gar geometrisch möglich ist; und das eben desshalb, weil er den Interschied der wie rechts und links sich entgegenmetzten Körper hier, wie an andern Stellen seines Verkes, wo er von Einfluss gewesen wäre, überseen hat, wie er denn auch bei der Uebersetzung och eben so übersehen worden ist.

Haüy lässt in Gedanken einen Krystall unserer tt, parallel mit der breiten Seitenfläche M, halbin, und glaubt durch Umdrehung der einen Hälfte m Zwillingskrystall auf gewöhnliche Weise conriren zu können. Ueber die Art der Umdrehung tickte er sich indess nicht völlig bestimmt aus. enkt man sich dieselbe so, dass, wie sonst angeommen zu werden pflegt, die durch die Halbirung tstandenen Grenzflächen beider Stücke mit einana in Berührung bleiben, und eine halbe Umdreung des einen Stückes um eine auf M senkrechte ze stattfindet, - und so scheint es, habe Haiiy auch een Fall beschreiben wollen, da er ihn unter die abrik einer Hemitropie setzte — so entsteht durch Halbumdrehung, - man mag dem halbirten Kryblos eine schief angesetzte Endfläche, wie P er x, oder eine Zuscharfung des Endes, und Abderungsflächen geben, welche man will, - nie eine

deutet auf gemeinen Feldspath. Die Karlsbader Krystalle u. s. f. scheinen Hrn. Hauy damals unbekannt gewosen zu seyn.

Zwillingstrystallisation; sondern die abgeschnitte nen Stücke der Zuschärfungsflachen, welcher Art seyn mögen, kommen nach der Halbumdrehung genau wieder in die Ebne der Flachen, von welch sie abgeschnitten sind, zu liegen, das abgeschnitten Stück des oberen P der gedrehten Hälfte in die Vollängerung des Stückes der unteren Fläche p der nic gedreheten u. s. f., weil alle diese Flächen nach de Halbumdrehung wieder parallel ihrer Lage vor de Umdrehung oder parallel mit sich selbst zu liege kommen; die so umeinander gedrehten Stücke gehodaher nach der Halbirung und Umdrehung wiede ein und dasselbe Individuum, wie vor derselben.

So also ist die Entstehung der Zwillingskrystell sation, von welcher wir sprechen, geometrisch und denkbar.

Die zweite Deutung, welche die Hauy'sche Beschreibung zuläst *), ist die, dass man sich die ein abgeschnittene Hälfte so umgedreht denken soll, die durch den Schnitt entstandene Fläche nach ausen, und die äusere Fläche M nach innen zu liege kommt, und die halbe Umdrehung um eine Liegen kommt, und die halbe Umdrehung um eine Liegen allerdings (also Rückseite zur Vorderseite gemach das P des einen Stücks auf die Seite des z oder andern zu liegen kommen, und umgekehrt; und

^{*)} Das Wort renoersé statt retourné würde glauben machdals diese sweite Auslegung in Hrn. Hauy's Sinne prichtige wäre, wenn es nicht eben sowohl für die von in beschriebene hémitropie a) und c) gebraucht wäre, wo have von einer Umdrehung nach Art unserer ersten Auslegeste die Rede ist.

dem blättrigen Bruche würde es sich in beiden Individuen wirklich so verhalten, wie bei der Zwillingskrystallisation, welche die Natur hervorbringt. Nicht so aber mit der äußeren Gestalt. Denn an dieser würden die Seitenslächen der geschobenen vierseitigen Säule, T und l, des gedreheten Stückes einwärts gehen, und gegen die Ebene der Halbirung einspringende Winkel bilden, was offenhar der Fall in der Natur nicht ist; daher passt auch diese Darstellung zur Construction unserer Zwillingskrystallisation nicht:

Die Sache ist die: Wenn ein Krystall unserer Gattung, wenn ein Feldspathkrystall überhaupt, gleichviel welche Varietät *), parallel mit jener breiten Seitenfläche M halbirt wird, so zerfällt er in zwei umgekehrt gleiche und ähnliche Hälften, die sich so wenig verwechseln lassen, aber eben so wenig in einem und demselben Raume gedacht werden können, wie rechter und linker Arm, rechter und linker Fus u.s. f. Wir wollen die in den Hauy'schen Abbildungen nach vorn gekehrten Hälften, die sechten, die nach hinten gekehrten die linken Hälften nennen, wie es der Lage angemessen ist, wenn wir uns die Seitenkante a (Hauy, fig. 83) oder ai (in masser beigefügten Fig. I.) der geschobenen 4seitigen

Nur bei einer solchen Varietät würde eine Ausnahme stattfinden, wie Hauy's f. unitaire ist (Fig. 80.), welche aber
wohl nicht rein, d. i. nicht ohne die Flächen der geschobenen vierseitigen Säule, I und l, vorkommen möchte.

Sind diese aber vorhanden, so gilt das im Text gesagte
allgemein:

Säule, worauf die Fläche P nach oben als Zusch fungs - oder scharf angesetzte Endfläche aufges ist, nach vorn gekehrt denken. Dann kommt du die Theilung jene Hälfte zur Rechton, diese Linken zu liegen.

Zwei solche einem und demselben Individu gehörige Halften, also eine rechte und eine lir sind zur Construction einer Zwillingskrystallisa unserer Art ganzlich ungeschickt. Sie vereini sich, auf die oben erwähnte Art um einander dreht, immer wieder zu einem und demselben In viduum. Zur Construction der Zwillingskrystall tion bedarf es zweier gleichnamigen, also zw rechten, oder zweier linken Hälsten; und diese ihren, M correspondirenden Flächen in Berühr gebracht, und die Seitenkanten a a', a a' (Hauy & O. Fig. 93), (oder ai' und ia' in unserer beigel ten Abbildung, Fig. I.) bei beiden coincidirend; allemal Zwillinge. Wenn man die Hälften e solchen Zwillings um einander in der Berührur ebene M zur Hälfte umdreht, so giebt es wieder Zwilling, wie die ungleichnamigen Halsten e und desselben Individuums, so um einander gedr wieder das eine Individuum geben.

Es geht aber hieraus eine neue Merkwürdig hervor; es giebt namlich demnach zwei ganz sechiedene Varietäten unsrer Zwillingskrystalltion, namlich zweier rechten, oder zweier lin Hälften, die sich einander eben so entgegenges sind, wie die einzelnen ungleichnamigen Stüselbst. Und in der That, in der Natur kombeide Varietäten und, wie es scheint, die eine e

so haufig, wie die andere, vor. Das Königl. Mineralienkabinet in Berlin besitzt von beiden mehrere /. Exemplare.

Aber das vorzüglichste Interesse hat wohl diese ganze Betrachtung dadurch, dass sie die gewöhnliche Vorstellungsweise über die Zwillingskrystallisationen, als dürfe man sie sich durch Halbirung eines Individuums und Umdrehung der einen Halfte um die andere entstanden denken, factisch widerlegt: Wenn auch niemand im Ernst glaubte, dass die Natur bei Hervorbringung der Zwillingskrystalle wirklich so versahre, so fand man es doch am bequem= sten, sich die Sache so zu denken, und meinte, für die Auschauung damit auszureichen; eben deswegen gab man sich wenig die Mühe, der Sache naturge- - ' masser nachzusorschen, und sie treuer und passender darzustellen. Hier sieht man einen Fall mit jener beliebten Methode im offenbaren Widerspruch, und noch überdem einen solchen, der zu den gewöhnlichsten gehört, ja der wohl unter allen Zwillingskrystallisationen, die sich in der Natur finden, am allerhaufigsten in der Wirklichkeit vorkommen möchte.

Zwei Individuen also sind es, nicht ein zerschnittenes, welche die Zwillingskristallisation hervorbringen, nach einem bestimmten Gesetze in einander
greifend, welchem zu Folge sie gewisse Richtungen
der Structur mit einander gemein, (hier die Seitenflächen der Saule) andere dagegen unter sich gleichmamige nach entgegengesetzten Richtungen hin liegen haben; entgegengesetzt, wie rechts und links,
oder überhaupt wie die Richtungen einer Dimension,
the der dritten von einer gegebenen Ebne aus. Die

Masse des einen Individuums ersetzt dem anders das ihm fehlende Stück, und steht zu ihm in gleicher Beziehung (nur mit dem Unterschied des vertauschten Werthes gewisser Structurrichtungen); wie das ihm fehlende Stück zu dem vorhandenen: stehn würde, und ergänzt es. Jedes Individuum wächst übrigens seinem Gesetze gemaß fort. die Masse des zweiten ihm nicht Grenze setzt, und es hindert, da verlangert es sich eben so über dasselbe hinaus, als ob es nicht da ware, greist darüber! weg, umfliesst und umgiebt es, wie es sich sonst gegen einen ganz fremden Körper verhalten würde um den herum es ungestört sich als Individuum fortsetzt. Daher alle Abweichungen bei einem und demselben Gesetze der Zwillingskrystallisation, die mit der gewohnlichen Vorstellungsart unverträglich genug, aber nur so lange verwickelt und schwierig erscheinen, als man eine Zwillingskrystallisation nicht aus ihrem obigen einfachen und naturgemäßen Gesichtspunkt anzusehen sich gewöhnt hat.

Wo die Grenze zwischen beiden Individuen läuft, ob sie beide einander gleich, oder wie groß das eine gegen das andere ist, das ist bei der Zwillingskrystallisation das zufälligste, und allen möglichen Abänderungen unterworfen. Die Grenze sey ehen, zackig, oder überhaupt wie und wo sie wolle; das constante bleibt: Gemeinschaft (Parallelismus) gewisser (oder einer gewissen) Richtungen, umgekehrte Lage gewisser anderen; und es fließt daraus gewöhnlich: Vertauschung des Werthes zwischen gewissen verschiedenen Structurrichtungen; d. i.-was in dem einen Individuum die Richtung einer bestimmten Fläche u. s. f. ist, das ist in dem andern,

die einer bestimmten andern, und umgekehrt. So bei der gewöhnlichen Zwillingskrystallisation des Adulars (nicht der unsrigen) die Vertauschung des Werthes von P und M; so in unserm Falle, wie ich vermuthe, und durch Beobachtung erweisen zu können glaube, die Vertauschung des Werthes von P und von x. Diess aber auseinander zu setzen, gehört einer Entwickelung des ganzen Krystallisätionssystemes des Feldspathes, welche mehr als eine Abweichung von der Haüy'schen Darstellung derselben zu erheischen scheint, aber nicht die Absicht dieses Aussatzes ist.

Hälften im eigentlichen Sinne sind nun die einzelnen unvollständigen Individuen der Zwillingskrystallisation in unserm Falle, auch bei der vollkommensten Gleichheit beider Stücke unter sich; oder bei der vollkommensten Symmetrie, doch-nie. Denn wenn sie auch die gemeinsame Saule ganz gleich unter einander theilen, so wachst doch jedesmal jedes Individuum an dem Ende oder mit seiner Zuschärfung über die eingebildete halbirende Ebne parallel mit M, über das andere Individuum hinüber, weil jedes Individuum hier das andre zu begrenzen und ' seinem Fortwachsen ein Hinderniss in den Weg zn legen aufhort. Es verlangert sich also jedes Individuum an beiden Enden in die Seite des andern hinein, indem es nichts weiter thut, als dass es seinem Individualitätsgesetze gemäs fortwächst, wo es nicht gehindert ist. Wegen der sehr ungleichen Anfsetzung der beiden herrschenden Zuschärfungsflächen P und y aber decken sich, wie schon oben erwähnt wurde, die Zuschärfungen beider Individuen nicht, wenn sie gleich in gleichen Höhen auf die

Seitenkanten der Saule aufgesetzt sind; und da, wo sie sich nicht decken, hört eins auf, das Hinderniss für das Fortwachsen des andern zu seyn; so wächst da jedes auf die Seite des andern hinüber, und beide liegen nicht blos an und neben einander, sondern sie umklammern sich, jedes zwar ein unvollständiges Individuum, jedes nur durch das andre ergänzt, jedes aber, selbst bei der hochsten Symmetrie, mehr als die Hälfte eines einzelnen, und so noch in seiner Quantität, wie beide gegen einander in ihrer Qualität, die Idee Eines halbirten und halbumgewandten Inglividuums verläugnend.

Zur Erläuterung der beigefügten Figuren.

Fig. I. stellt den einfachen Krystall dar; die Buchstaben welche die Flächen bezeichnen, l, M, T, P, y, correspondiren den nämlichen Buchstaben in den Abbildungen des Hauy'schen Werkes. Denkt man sich die halbirende Ebne acia'c'i', so zerfällt der Krystall in die zwei umgekehrt gleichen und ähnlichen Hälften, wovon die vordere acia'c'i'dfhbe' e'g' unsre rechte, die hintere acia'c'i'beg d'fhbunsre linke ist.

Fig. II. stellt unsre Zwillingskrystallisation der beiden rechten Hälften, Fig. III. die der beiden linken Hälften dar; in der letzteren zeigen die Buchstaben l', M', T', die entgegengesetzten und parallelen der Flächen l, M, T in der ersten Figur an,
wie wenn man bei dieser sich die Rückseite nach
vorn gekehrt denkt; denn so liegt in der dritten Figur das vordere Stück. In der zweiten Figur hat
das hintere Stück diese Lage; und da zeigen die

namlichen kleineren Buchstaben l',' m', T', die ihm zugehörigen Stücke derselben Flächen an, wie Fig. III. und wie sie den herrschenden Seitenflachen des vorderen Stückes parallel, zum Theil in deren Verlangerung selbst, liegen; bei F. III. ist dasselbe durch die Buchstaben l, m, T ausgedrückt, die, den nach vorn gekehrten Seitenflächen des herübergewachsenen hintern Stückes angehören. In heiden Figuren, 2 und 3, bilden die Flächen P, P, den einspringenden Winkel von etwa, 130°. Die rinnenahnlich einspringende, den Zuscharfungskanten parallele, Kante zwischen P und P entsteht durch das zapfenartige Uebergreifen und Sichverlangern des einen Stücks über das andre; waren es genaue Halften, so würde diese Linie sich in einen Punct zusammenziehen, der in die Linie a c (Fig. I.) fallen würde. Je weiter die Stücke übereinander weggreifen, desto mehr verlangett sich diese Linie. Ein Stück pflegt genau so weit zu reichen, wie das andere, beide aber nicht bis zu den Seitenflächen M des gegenüberliegenden Stückes; sie brechen früher ab, und begrenzen sich mit den ihnen zugehörigen Stüken der Seitenflächen; und so sind sie gezeichnet.

Bemerkungen

su dem

Aufsatze des Herrn Professors Döbereiner über

Indigogewinnung aus Waid

und

zú einer Anmerkung desselben über Rumford's Holzsubstanz,

(Bd. 9. 8. 166. dies. Journ.)

TOY

A, F. GEHLEN.

Die Zeit der "Surrogate" ist jetzt mit Gottes Hülfe vorüber; aber nicht, ich hoffe es, die Zeit, die uns eigene Hülfmittel und Erzeugnisse nach jegliches Eigenthümlichkeit und Anwendbarkeit benutzen und dadurch mit Gewinn an innerer Kraft fremde Erzeugnisse mehr oder weniger entbehren lehrt. Im Gegentheil muß ehen jetzt jeder vaterländisch gesinnte Mann das Gediegene früherer Erfahrungen in fortdauernder Benutzung zu erhalten suchen und es nicht im Strome der Zeit und der Ereignisse untergehen lassen.

Aus diesem Gesichtspunkte will ich einige Bemerkungen zu dem überschriftlich erwähnten Aus-

atze machen, um den H. Verf. zu tressendern Mitheilungen über die berührten Gegenstände zu verınlassen, als mir darin enthalten zu seyn scheinen. Ich bemerke:

- zu 1) Dass bei mir genau derselbe Fall Statt fand, wie Hr. D. von sich angiebt. Weil ich aber sehr wohl weiß, wie ungleich der Erfolg bei scheinbar gleichem Verfahren ist, besonders wenn man mit organischen Körpern 'arbeitet, so zweiselte ich keinesweges an dem hei Herrn D. eingetretenen Erfolge, sondern bemerkte, dass ich den Grund der Verschiedenheit in seinem und meinem Versuche (dessen Erfolg, sich bei mehrmaliger Wiederholung ebenfalls gleich blieb,) nicht aufzufinden vermögte, "um so weniger, als ich keine Verbindung zwischen dem von ihm angeführten Zufalle, (der durch unzulängliches Kalkwasser unvollständig bewirkten Fällung,) und. dem angewandten Hülfemittel (der, dem Kalkwasser als Säure entgegengesetzt wirkenden, Schwefelsäure, deren Zusatz die Fällung vollendete,) sah" S., d. Bd. 8. S. 154. Ich gestehe, dass letztes auch jetzt noch nicht der Fall ist, und ich bedaure den Verlust der Papiere des Verf. über diese Gegenstände, durch einen bei chemischen Versuchen entstandenen Brand, um so mehr, als sie wahrscheinlich nicht nur die Mittelglieder zwischen jenen beiden Sätzen, sondern sicher auch mehrere andere in wissenschaftlicher, wie in technischer Hinsicht interessante Beobachtungen über den Gegenstand überhaupt enthalten haben werden.
- zu 2) Wie gesagt, ich zweisele an der Ersahrung des Hrn. Vers. nicht. Indessen stößt mir in

dem von ihm Angeführten eine Bedenklichkeit auf Er hat an einem andern Orte in diesem Journale die grüne Farbe der kohlenhaltigen Schwefelleher von der Mischung des Gelben der Schwefelleber mit ein nem Blau der Kohle abgeleitet, (obwohl auch reines Schwarz mit Gelb ein jenem ganz ähnliches Grüng giebt,) und auf dieses vermeintliche Blau der Kohle und den großen Kohlenstoffgehalt des Indigs die Hoffnung gestützt, dass man letzten noch künstlich erzeugen werde, was einsweilen dahin gestellt seyn Nun sollte ich meynen, der wirklich blaue Indig müßte mit dem Braungelb der Waidbrühe (das die heißbereitete wenigstens in meinen Versuchen immer hatte,) auch ein Grün gebeu, und wundere mich daher, dass in Hrn. D's Versuchen nie eine grüne Farbe der Flüssigkeit wahrgenommen wurde, sondern der Indig darin schon bei dem Zugießen der Schwefelsaure in blauer Farbe erschien.

dirende" Sauren, wie die Salpeter – und Arseniksaure, den Indig aus der Waidbrühe; aber dieser
ist "so zart und leicht und so wenig geneigt, sich zu
körnen, daß es schwer halt, ja oft unmöglich ist,
jhn von der Flüssigkeit durch Filtriren u. s. w. zu
sondern." Ich weiß nicht, ob Hr. D. die Schweselsäure nicht mit den obigen zu den oxydirenden Sauren zahlt. In meinen Versuchen wirkte sie eben dadurch, daß sie den Indig "so zart und leicht" machte, daß der schon gekörnte sich durch den Zusatz
der Säure wegen der davon erlangten Zartheit wieder in der Brühe sehr sein zertheilte und selbige
grün farbte. — Vergebens suche ich in meiner Mit-

theilung an den Herausgeber d. J. nach den von Hrn. D. in diesem dritten Absatze erwähnten "theoretischen Ansichten und Bemerkungen". Ich führe (Bd. 8. S. 147 g.) nackte Thatsachen und Erscheinungen an, aus welchen mir hervorgeht, dass die Wirkungsart des Kalkwassers auf einer "eigenthümlichen Einwirkung auf das Ganze" (die Waidbrühe) n. s. w. beruhe, ohne mich weiter über den eigentlichen Vorgang bei dieser Einwirkung, über das Wesen derselben, zu außern, da mir die Thatsachen dazu nicht zur Genüge gegeben waren. Ich kann daher auch mit aller Anstrengung meiner Urtheilskraft nicht einsehen, wie die angeführte Wirkungsart der "oxydirenden Säuren" der von mir gezogenen Folgerung widersprechen solle. Ich meyne, jene Sauren können ebenfalls eine eigenthümliche Einwirkung auf die Waidbrühe außern, in Folge welcher unter andern dann auch Indig hervortritt, wiewohl nach des Verf. eigener Andeutung unter ganz andern qualitativen und quantitativen Verhältnissen, als bei der Einwirkung des Kalkwassers wahrzunehmen sind.

So viel über dasjenige, was Hr. Prof. Döbereiner gegen meine Mittheilungen über die Gewinnung
des Indigs gesagt hat. Jetzt noch einige Bemerkungen zu einer Anmerkung desselben (a. a. O. S. 166),
die mit dem oben erwähnten Aufsatze in nahe Nachbarschaft gekommen ist und einen andern Gegenstand der Pflanzenchemie betrifft. Ich habe — und
zwar aus Gründen, die Hr. D. nicht berührt, viel
weniger widerlegt — Bd. 8. S. 197 Anm. Rumford's
Ansicht von der Beschaffenheit der trockenen Holz-

substanz bezweifelt, nach welcher selbige aus einem Gerüst oder Skelet (dem Knochengerüst der Thiere vergleichbar) und einem Pflanzenfleisch, jenes Skeleit aber aus bloser Kohle bestehen und diese-als solche selbiges ausmachen soll. Nach den bisherigen Begriffen über Skelet u. s. w. der Thiere schien mir jene Vergleichung nicht passend, (wie denn auch schon Rumford das Abweichende eingesehen hat, a. a. 0.1 8. 184,) sondern die Pflanzensubstanz vielmehr der blosen Muskelsubstanz vergleichbar zu seyn; indem beide, auf gleiche Weise mit allgemeinen Auflösungsmitteln behandelt, ganz gleichlaufende Erzeugnisse geben, die eine unauflösliche Pflanzenfaser, die andere unauflösliche thierische Faser (gleichsam das Gerüst des Muskels) zurücklassend. Dieses Skelet aber wird wohl Niemand für Kohle ansehen; so wie auf der andern Seite das von die em Skelet durch die gedachten Auflösungsmittel geschiedene und ganz ausgetrocknete "Fleisch" durch die Verkohlung sicher ganz ähnliche Resultate geben wird, wie das Skelet.

Gehet man hingegen von Rumford's Annahme aus, der die ganze Pflanzen – oder Holzsubstans gleichsam als ein Homogenes betrachtet, und die beim Verkohlen zurückbleibende Kohle als Skelet, und dieses als solche bildend, eben dieses Zurückbleibens wegen, ansieht; das in jenem Prozest Entweichende aber, auch wieder nur eben dieses Entweichens wegen, als das Fleisch ausmachend: so kann ich nicht begreifen, wie man den Erfolg eines einzelnen chemischen Prozesses zum Maasstab für die ganze Art des Bestehens eines organischen Gebildes

nehmen kann? Bildet denn die Knochenerde, (der basisch - phosphorsaure Kalk,) das Skelet eines Thieres, oder bilden es die Knochen? Und, im Fall man erstes annähme, bildet sie es deswegen, weil sie beim Glühen der Knochen in der Gestalt der letzten zurückbleibt, für sich oder mit etwas Kohle verbunden je nach den Umständen? Aber in einem andern chemischen Prozesse, (beim Sieden mit Wasser in Papin's Topse,) wird jene Gestalt gänzlich aufgelioben, zum genügenden Beweise, das ihre Beibehaltung in dem ersten zunächst nur von seiner Eigenthümlichkeit und der in ihm stattfindenden besondern Réaction abhange. Und in noch einem andern, (bei Behandlung der Knochen mit sehr verdünnter Salpetersaure u. s. w.) bleibt ein Gerüst zurück, aber nicht ein Gerüst aus Knochenerde, sondern das Gerüst für sie; wie es denn auch eine bekannte physiologische Thatsache ist, dass in einem solchen Gerüst die Knochenerde erst später abgesetzt wird.

Wenn gesagt wird, es sey Kohle u. s. w. in irgend einem Körper vorhanden, so kann meines Erachtens durchaus nichts Anderes damit verstanden seyn, als jener Körper enthalte einen Stoff, der unter gewissen Umständen die Kohle giebt, oder unter andern Umständen Verbindungen, welche solche Kohle geben kann; er enthalte ihn (so viel wir erfahrungsmäßig bis jetzt wissen,) so, daß selbiger immer in einer dieser Gestalten hervortreten muß, und daß er nie in Gestalten z. B. des Wasserstoffs oder Stickstoffs, oder als diese selbst, erscheinen kann. In velcher seiner Formen aber jener Stoff in irgend einem Körper sich befinde: darüber dürsten wir, (da

auch innere Anschauung hier nicht immer ausreichet wird,) oft der Kriterien ermangeln, zu entscheiden Aus diesem Gesichtspunkte eben bezweifelte ich die Annahme Rumford's die Kohle (le charbon, nicht le carbone) sey, das Gerüst ausmachend, schon in der Holzsubstanz vorhanden; denn die Kohle tritt stell als Erzeugniss bestimmter Einwirkungen hervor, und dieses Erzeugnisses ganze Natur ist auch nach den neuesten Untersuchungen noch dunkel.

Auf solche und ähnliche Betrachtungen geht Hr.' Prof. Döbereiner in seiner Anmerkung nicht ein, sondern außert geradezu: "Rumford's Vorstellungsart von der Natur des Holzes und des Skelets der Baume, nach welcher erstes aus einem Skelet und Pslanzenfleisch und letztes in Kohle besteht, und diese ganz gebildet im Holze vorhanden ist, scheine ihm mehr für als gegen sich zu haben. "Gleichwohl nimmt er (S. 166 im Text) ausdrücklich die Pflanzenfaser als Skelet des Holzes an, die doch, wie ich oben bemerkt, nimmermehr als Kohle angesehen werden kann, sondern selbst die Erzeugnisse eines aus Rumford's Skelet und Pflanzenfleisch bestehenden Körpers giebt. Bei den für jene Meinung angeführten Gründen muß ich gestehen, in Verlegenheit gerathen zu seyn. "Man sollte, sagt Hr. D. nicht länger daran zweifeln, dass im Organischen stets zwei differente Dinge neben einander seyn müssen", (doch nicht gerade immer so handgreiflich, wie z. B. Knochen und Muskel?) "wenn Leben und Production neuer Materie überhaupt stattfinden soll; man sollte nicht für einfach halten, was Wirkung äußert, wenn man es auch nicht zerlegen kann; man vergisst ja

it, dass Dualismus und Natur unzertrennlich und r eigentlich letzte ist." Ich sagte, ich sey bei hier Angeführten in Verlegenheit gewesen, in-Hr. D. sich darin auf einen Standpunkt verstiehat, von welchem ich, über experimentale Getände nach experimentalen Gründen urtheilend, t ausging noch ausgehen wollte.

Einige

Nachrichten aus England

und

Versuche überdie

Zusammensetzung organischer-Stoffe

von

BERZELIUS.

(Auszug aus einem Schreiben an den Herausgeber.)

Stockholm, den 12. Febr. 1814.

ch benütze diese erste Post, welche über Copenhagen, nach der Herstellung des Friedens zwischen
Schweden und Danemark gehet, um unsern Briefverkehr wieder in Ordnung zu bringen.

Ich bin sehr begierig zu erfahren, was man in den Wissenschaften während des letztverflossenen Jahres auf dem Continent gethan haben kann. Vielleicht nicht viel, da die Umstände der Zeit so äusserst drückend, wenn gleich ermunternd und siegreich, gewesen sind.

Auch in England ist nur wenig geschehen, oder wenigstens in den Journalen mitgetheilt. Children hat einige Versuche mit einem ungeheuren Electrogalvanischen Apparate gemacht, welche jedoch nur

Temperatur betreffen. — Davy hat seine Analyse flussaurer Salze und seine Vermuthung über die Zusammensetzung der Flussaure in den Transactionen herausgegeben. Auch hat er daselbst eine Analyse der detonirenden Substanz (von ihm Azotane gehannt) angegeben. Man siehet daraus, dass diese angebliche Verbindung von Chlorine und Stickstoff, in der That eine Verbindung von Salzsaure mit salpetriger Säure ohne Wasser seyn mag; denn sie löset sich langsam im Wasser auf, und giebt eine schwathe salpetrigsaure Salzsaure.

Dr. Prout hat durch eine Reihe von Versuchen bewiesen, dass der Kohlensäure-Gehalt der ausgeathmeten Luft wechselt nach verschiedenen Stunden des Tages, dass sie ein Maximum zwischen 11 und 3 U. des Tages, und ein Minimum zwischen den namlichen Stunden der Nacht hat, und endlich dass alle Reitze, besonders durch geistige Getränke, die Hervorbringung der Kohlensäure in den Lungen vermindern. Er hat nichts gefunden, durch welches sie vermehrt werden kann.

Dr. Bewster hat verschiedene Versuche über die sogenannte Polarisirung des Lichts gemacht, welche der Hauptsache nach die namlichen Resultate gegeben haben, als die Seebek'schen Versuche. Er fand dass chromsaures Blei und natürlicher rother Schwefelarsenik (Realgar) das Licht weit stärker brechen; als der Diamant, h. s. f.

Bei Newhaven in der Nahe von Brightelmstone hat man ein Fossil gefunden, welches der Hallischen Thonerde vollkommen im Ansehen, sowohl als in der Zusammensetzung ähnelt, woraus es also hervorzugehen scheint, dass diese basisch schweselsaure Thonerde kein Kunstproduct seyn kann, wie man anfangs zu glauben schien, da das Hallische Lager so klein war.

Freilich fragen sie nun aber, was ich gemacht habe während dieser Zeit. Es ist eben nicht sehr viel. Nicht weil ich keine Zeit zu arbeiten gehabt habe, sondern weil ich eine Arbeit vorgenommen habe, welche ausserordentlich schwierig ist, vielleicht meine Kräfts übertrifft, und bei welcher ich also durch vieles Arbeiten sehr wenig gewinne. Sie betrifft die bestimmten Proportionen, nach welchen die organischen Producte zusammengesetzt sind. Ich glaube so weit ge-

Kleesäure. Weinsteinsäure. Milchzuckersäure.

Sauerstoff 66,211 59,882 60,818

Kohlenstoff 33,021 36,167 34,164

Wasserstoff 0,728 (') * 3,751 5,018

Man findet in diesen Zahlen bei dem ersten Anblick keine Uebereinstimmung mit den bestimmten
Proportionen der unorganischen Natur. Wenn man
sie aber nach der Lehre von den chemischen Voluminibus berechnet, (oder was am Ende das nämliche
werden wird, nach Daltons Atomentheorie) und als
gleiche Volumina den Kohlenstoff und den Sauerstoff
im Kohlenoxydgase ansieht und zwei Volumina des
Wasserstoffes gegen einen des Sauerstoffs im Wasser
annimmt, so hat man das relative Gewicht dieser
Substanzen folgendermassen: Sauerstoff = 100, Kohlenstoff = 74,91 Wasserstoff = 6,6. Wenn man
ferner annimmt, dass eine jede von diesen Sauren so

^{*)} bedeutet dass der Wasserstoffgehalt nicht mit völliger Gewissheit noch gesunden ist.

ie Analysen so zu machen, dass sie ein gesetzmassiges, und überhaupt bei jeder Wiederholung ein vollig
gleiches Resultat liesern ist sehr schwierig. Nach
vielem Streben habe ich endlich eine analytische Methode gefunden, durch welche ich die Resultate ziemlich sich gleich bleibend erhalte; doch nicht immer,
und dann beruhet die Abweichung auf sehr kleinen
leicht zu übersehenden Umständen. Ich habe die
Kleesaure, die Zitronensaure, die Milchzuckersaure,
die Essigsaure, die Bernsteinsaure und die Benzoesaure analysirt und ziemlich zuverlässige Resultate
erhalten; ich setze die Zahlen hieher

Essigsäure.	Bernsteinsäure.	Zitronensäure,	Benzoesänre:		
46,734 '	48,08	55,072 /	20,00		
46,871	47,40	41,290	74,74		
6,195	4,52	3,634 (*)	5,26 '		

wiele Volumina oder Atomen von Sauerstoff, als Multipla von dem Sauerstoffe der sie sättigenden Base enthalt, so scheint ein neues Licht über diese Verbindungen hervorzutreten. Wenn man dann die vorhin angeführten Gewichte mit dem Anfangsbuchstaben der Substanz bezeichnet, z. B. O = 100 Sauerstoff; C = 74,91 Kohlenstoff und H = 6,6 Wasserstoff, so kann man die wahre Construction der Säureatomen folgendermassen ausdrücken:

	•	stein-	zucker-		stein-	Zitro- nen- Benzoe- säure. säure.
O.	3 6 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4	5	8 6	3	5 4	$\begin{bmatrix} 5 & 3 & 5 \\ 5 & 3 & 15 \\ 5 & 4? & 13 \end{bmatrix}$

248 Berzelius über Analyse organ. Stoffe.

Das Gesetz der Bildung der organischen Natu d. h. der ternären, quaternären ú.-s. w. Verbindunger scheint also das zu seyn, dass die Volumina (Atomer Daltons) der einfachen Körper sich zu allen möglig chen Anzahlen verbinden können, und dass dabe keiner bedarf als Einheit angenommen zu werden da dieses letztere dagegen in der unorganischen Natur (d. h. in binaren Oxyden und deren Verbindungen) überall nothig ist. - Durch die Verbindung der ternären, quaternären u.s. w. Oxyde mit binären (d unorganischen) Oxyden wird es wenigstens in vieler Fällen möglich die relative Anzahl der Volumin oder Atomen der Elemente zu bestimmen. - Si finden leicht, dass die chemische Proportionslehr hier zu einer höheren Dignität sieh erstreckt, gan wie die Algebra Gleichungen vom zweiten und drit ten Grunde aufzulösen giebt. Ich werde Ihnen di nahere Beschreibung der Versuche und eine deutli chere Auseinandersetung der hier nur vorläufig ge schriebenen Resultate mittheilen, so hald ich Zei finden werde, das Ganze in deutsche Sprache z übersetzen *). Es ist aber nothig, dass meine Ah handlung von den chemischen Voluminitas voran gehe, weil ohne diese die organischen Analyse nicht deutlich verstanden werden.

^{*)} Obiger Brief war deher nicht zur össentlichen Mittheilus bestimmt; er schien mir aber so höchst interessant, de ich, mit Rechnung auf die Genehmigung des H. V., mit nicht enthalten konnte, die Leser dieses Journals schi vorläusig mit diesen geistvollen und wichtigen Untersuchu gen bekannt zu machen.

d. H.

BEILAGE I.

Versuche

i m

Großen, über die Anwendung einiger

vaterländischen gelbfärbenden Pigmente,

unternommen

von

WILH. HEINR. KURRER.

A. Die Rinde des wilden Apfelbaums als Stellvertretter der Quercitron-Rinde beim Färben der baumwellen- und linnenen Gewebe.

Mehrere Versuche, welche ich mit den verschiedenen deutschen Holzarten, den Strauch- und Kriechgewächsen unternomben habe, lieferten mir mit der essigsauren Thonerde und den
Olive-Beitzen, bald mehr, bald minder schönere gelbe und olive
Parben.

Ein wahres Ersatzmittel für die damals durch die Contitental-Sperre so theuer gewordene Quercitron-Rinde, fand ich u der Rinde des wilden Apfelbaumes (Pirus malus L.) auch lolzapfelbaum genannt. Die Rinde dieses Baumes ist als eines der vorzügliadjectiven gelbsärbenden Pigmente zu betrachten, welch
Stande ist die amerikanische Quercitron-Rinde, sowo
gelben als oliven Farben, vollkommen zu ersetzen. Der
nach ist dieses Pigment adjectiv und erzeugt in Verb
mit den erdigen und metallischen Beitzen dieselben dauer
Farbenverbindungen, als die Quercitron-Rinde.

Die Rinde des wilden Apfelbaums besteht,

- a) in den äußern Theilen (Epidermis)
- b) in dem zweiten Theile, welcher eine Art zelligen bildet, und
- e) in dem dritten ganz inwendigen Theile.

Diese drei von einander verschiedenen Theile, untersc sich in ihrer Anwendung zur Erzielung der verschiedene benerscheinungen von einander; so liefert

- a ein schmutziges weniger Iebhaftes Gelb;
- b ein sattes und vollkommen reines Gelb;
- c ein sehr reines und vollkommenes Gelb.

In dieser Absicht werden die äußern Theile von den ten und dritten getrennt, und letztere beide zusammen : serem Gebrauch angewandt.

Bevor ich nun zu den Erselgen, welche mir von de den Apselbaum-Riude in Verbindung mit den erdigen metallischen Beitzen dargeboten wurden, übergehe, will Art und Weise der Einsammlung und Behandlung dieser um sie in den Zustand des Kausmannsgutes zu versetzen beleuchten.

Zur Zeit wo der Saft in den Baum eingetreten, u Rinde sich vom Holze gut abschälen läst, wird der gefällt, und die Aeste abgetheilt. Man befreit nun die Rinde von allem anklebende Moose und bewerkstelligt v telst eines Messers, dass die schuppichte Obersläche der Rinde abgenommen wird. Ist dieses bei dem Stamm Haupt – und Nebenästen geschehen, so schält man die ab, die sarten Aestchen und Zweige hingegen, wo es nöthig ist die äusere Obersläche wegzuschaffen, werden the gleich geschält, theils wenn sie gar zu schwach sind, samt

der Apfelbaumrinde in Färbereien.

Holze in kleine Theile zerhackt; und bei der Abtrocknung von der geschälten Rinde abgesondert gehalten.

Ist nun der Baum seiner Rinde auf diese Weise beraubt, so wird letztere an einem luftigen Orte, wo weder Regen noch Sonne hinkommen kann, gut ausgetrocknet. Am besten eignet sich zum Abtrocknen ein luftiger Oberboden im Hause, oder in der Scheune, wo die Rinde auf Hürden ausgelegt am besten und schnellsten für den Gebrauch abgetrocknet wird. Die kleinen zerhackten Zweige werden, etwas dünn auseinan der gestreut, auf dieselbe Weise beim Abtrocknen behandelt.

Ist die Rinde nun vollkommen trocken, so dass wenn man sie bricht, kein Zeichen der Feuchtigkeit mehr vorhanden ist, so schafft man sie auf die Rossmühle, wo sie gröblich wie Lohe gestoßen, und darauf in die Fässer zum Verkauf verpackt oder zum Gebrauch aufgehoben wird. Zum Stoßen dieser Rinde eignet sich jede Lohmühle, welche in jedem Orte wo Gerbereien vorhanden sind, anzutreffen ist.

So wie die Rinde, werden auch die klein gehackten Aestchen in der Mühle zerkleinert, und besonders zum Gebrauch aufgehoben. Diese eignen sich weniger zu einem schönen Gelb, als zu den verschiedenen Schattirungen der Olivefarben.

Die Kosten unsere einheimische Rinde zu gewinnen sind gering, und der Centner gut behandelte und abgetrocknete Rinde kommt mich hier, selbst wo dergleichen Bäume einzeln auf den nahe gelegenen Dörfern zusammengekauft wurden, nicht höher als 3½ Rthl. zu stehen, wogegen Quercitron-Rinde immer noch mit einigen dreissig Thalern bezahlt wird.

Da es in manchen Gegenden Deutschlands, vorzüglich in Westphalen und auf dem Schwarzwalde im Königreiche Würtemberg, eine große Anzahl wirder Aelpselhäume giebt, und die Frucht derselben nur in einigen Gegenden auf Obstessig, in andern dagegen gar nicht benutzt wird, so ist dieser Baum ohne dem Staat Nachtheil zuzuziehen zum Fällen geeignet, zumal wenu man Sorge für die fernere Anpflanzung desselben trägt.

Ich bin vollkommen überzeugt, daß in unserm deutschen Vaterland eine so große Anzahl wilder Aepfelbäume vorhanden

ist, dass man durch die Hälste derselben in den Stand genetzt wird, eine so große Quantität von der trockenen Rinde in den Handel zu bringen, dass alle Färbereien und Fabriken mehrere Jahre damit versorgt werden können. Durch die Auswendung unserer Rinde und die stete Fortpslanzung ihres Baumes, wird uns eine nie versiegende Quelle eröffnet, unter jedweden politischen Verhältnissen ein treffliches Ersatzmittel für die Quercitron-Rinde zu erhalten.

Beachten wir nun noch, welche große Summen durch das Einführen der Quercitronrinde aus unserm teutschen Vaterlande, vorzüglich nach England, und vielleicht bald auch nach Holland auswandern, so verdient dieser commerzielle Gegenstand selbst die Aufmerksamkeit unserer Cameralisten und naserer teutschen Regierungen.

Da dieser Baum in allen Gegenden und Klimaten unsers Vaterlandes gut fortkommt, so wäre zu wünschen, daß einige Sorgfalt auf die häufigere Aupflanzung verwandt würde. Die Frucht kann auf einen leidlichen Obstessig, die Rinde zum Färten und das Holz für Drechsler, Tischler und andere Handwerker benutzt werden.

Von dem Färben mit der Apfel-Rinde.

In einem geräumigen Kessel wird die Rinde mit hinreichendem Flusswasser so lange abgekocht, bis der färbende Stoff ausgezogen ist. Die abgekochte Rinde trennt man nun von dem Decoct, und giebt letzterem so viel Flusswasser zu, bis das Fluidum in eine handlaue Temperatur versetzt worden. Nun werden die zuvor mit den erdigen und metallischen Beitsen vorbereiteten baumwollenen oder leinenen Gewebe, nachdem dieselben entweder durch ein Kuhmistbad oder Einhängen im Fluss und Walken oder Klopsen, von dem anhängenden Verdickungsmittel besreit worden, in das laue Bad gebracht und mit der Temperaturerhöhung so lange nach und nach fortgesahren big der erwünschte Ton der Farbe erreicht ist.

Dieses Deecot der Aepfelrinde besitzt vor dem der Scharte und des Waus die gute Eigenschaft, das sich des Pigment weniger stark und fest in den weisbleibenden Grund absetzt Die essigsauren Thonerde-Verbindungen, wie ich sie in neiner Abhandlung für dieses Journal bearbeitet habe, eignen ich zu einer schönen und dauerhaften gelben Farbe; eben nuch die holzsauren.

Die verschiedenen Eisenanssoungen mit essig- oder holzjunen Thouerde-Verbindungen zusammen gebracht, bilden mit dem Pigmente der Apfelrinde verschiedene Olive Schattirungen, je nachdem man die eine oder die andere dieser Auslösungen der Zusammensetzung vorwalten lässt.

Durch Zusas eines verhältnismässigen Antheils Krapp zu dem Rinden - Decoct werden mit der essig - und holzsauren Thongrde alle Schattirungen von Chamois bis ins Hochorange, und mit den Vorbereitungsmitteln für Olive Farben, alle Uehergänge von hell Zimmtbraun bis zu Caffeebraun erhalten.

Setzt man statt Krapp Fernambuck oder Holz von St. Mar
tha zu, so erhält man mit eben benannten Beitzen eigenthümliche Schattirungen von Chamois und Chocolade-Farbe; eben

werden.

Nach der eben auseinander gesetzten Verfahrungsart habe ich in hiesiger Kattundruckerei jährlich gegen 25 Centner dieper Rinde mit dem erspriesslichsten Erfolg verarbeiten lassen and bin durch hinlängliche Erfahrung vollkommen überzeugt, dass wenn man bei der Einsammlung und Behandlung obiges Verfahren genau beobachtet, ein gelbfärbendes Pigment dargeboten wird, welches uns in den allermeisten Fällen die amerikanische Quercitron-Rinde entbehrlich macht. bievon efleiden blos die sogenannten topischen oder Taselsarben, welche durch Quercitron-Rinde reiner und schöner aus-Fallen. Da diese aber sehr wenig Farbezeug erfordern, so würde der Gebrauch der Quercitron-Rindo gegen unsere Rinde, wenn letztere allgewein angewandt würde, in einem Verhältnisse wie etwa 1 au 25 von Nöthen werden. Das ist, wenn man in einer Färberei oder Druckerei 25 Pfund Apfelrinde verarbeitet, sa würde im Verhältnis (zu den topischen Farhen) nur z Pfund Quereitron-Rinde erforderlich seyn.

Zu bedauern ist es indess, dass noch viele Coloristen und Färber an alten Vorurtheilen kleben, und von Neuerungel nicht gern etwas wissen mögen, weil sie ihre Farben zu Theil nach alten Recepten ihrer Vorfahren oder Väter vorschriftmässig versertigen und dabei sich im Besitze wichtigen Geheimnisse glauben. Bei diesen hält es sehr schwer sie eines bessern zu belehren, und ich habe selbst öfters Gelegenheit gehabt, dergleichen Männer kennen zu lernen, die durchaus nichts vom Büchern hielten und mir zur Antwort gaben, daß sie nie einen Groschen darauf verwendeu würden. Leuten dieser Art, welche weder Sinn noch Geschhmack für die Vervollkommnung ihrer Kunst fühlen, und daher nicht fähig sind ihm Geschäft rücksichtlich der Ursachen kennen zu lernen, sey dieses meine Abhandlung nicht gewidmet. Meinen Freunden, so wied allen wissenschaftlich gebildeten Fabrikanten, Coloristen und Färbern, lege ich diesen Aufsatz zu ihrer eigenen Prüfung freundschaftlich dar.

Einige dieser meiner Freunde, welche ich mit der Anwendung in der Kürze privatim bekannt machte, beklagten sich anfänglich, dass sie nicht dieselben günstigen Resultate erhielten, welche mir ohne Schwierigkeit so leicht gelungen wären, allein es lag dieser Umstand in der sehlerhaften Zusammensetzung ihrer Beitzen, welche nach genauer Untersuchung eine wesentliche Veränderung herbeisühren musste, und durch Verbesserung rung und Abänderung derselben ist nun aller Zweisel gehoben worden.

B. Die Rehheide oder Hasenheide als Stellvertretter des Wau.

Die Rehheide, (Spartium scoparium L.) auch Hasenheide, Masengeil, Rehkraut, Giest u. s. w. genannt, ist eine vaterländische Pflanze welche einen adjectiven gelben Farbestoff enthält. Sie wächst an feuchten Orten, auf Wiesen und Feldern in Deutschland wild. Vorzüglich häufig traf ich dieselbe im Erzgebirge und dem Meisner Kreise in Sachsen an. Ihr Stengel erreicht eine Höhe von 12-14 Zolle, an welchem

leine grüne Blätter, und schöne gelbe Blumen besindlich sind, jie von der Wurzel aufwärts des Stengels hinwachsen, relche letztere den reinsten färbenden Stoff enthalten.

Zum Behuf für Färbereien wird die Rehheide im Sommer a ihrer völligen Blüte gesammelt, und auf luftigen Böden im Ichatten getrocknet. Nach dem Trocknen bringt man sie in Bündel von 5-6 Pfund, und hebt sie so zum Gebrauch an inem trockenen Orte auf.

Schon seit vielen Jahren bediente man sich dieser Pslanze in den sächsischen Druck – und Färbereien zum Färben flüchtiger unbeständiger sowohl gelber als hellgrüner Grunde, wobei das Kraut abgekocht und der Decoct mit Pottasche zur Gelben und mit Pottasche und Grünspan zur grünen Farbe vorgerichtet wurde, um die unvorbereiteten oder nicht gebeitzten banmwollen und leinenen Gewebe damit zu färben. Der Erfolg dieser Art Färberei ist aber sehr unvollständig, indem die Farben wie gesagt flüchtig und von keiner Dauer sind.

Zweckmässiger lässt sich diese Pflanze zur Darstellung solider und echter Farben dadurch anwenden, dass man die baumwollenen und leinenen Stoffe mit den erdigen oder metallischen Beitzen, sowohl mit der Form als platt tingirt, und nun beim Ausfärben der Farbe eben so versährt, wie bei der Waulärberei, wodurch eben dieselben schönen und dauerhaften Farben erreicht werden, welche man durch den Wau darzustellen im Stande ist.

Mit der essigsauren und holzsauren Thonerde wird eine sehr schöne und dauerhaste gelbe Farbe erzielt.

Essigsaure oder holzsaure Thonerde, mit den verschiedenen Eisenauslösungen zusammengebracht, geben mit dem Pigmente der Hasenheide verschiedene Schattirungen von Olivefarhen, velche eben so echt und dauerhaft als mit Wau dargestellt ind.

Durch einen verhältnismässigen Zusats von Krepp sutter schleiden-Decoct erhält die Waare, welche mit der essignation der holzsauren Thonerde vorbereitet worden, ein helleres uder nukleres Chamois, je nachdem man mehr oder weniger Krapp

dabei in Anwendung bringt. Mit Olive Beitze vorbereitete Gewebe erhalten in einem solchen Bade verschiedene Schattirnngen von Braun, welche von Rehbraun bis zur Chocolade Farbe übergehen.

Statt Krapp dem Bade Fernambuck oder Holz von St. Martha zusetzend, erhält man mit den benannten Färberbeitzen Chamois, Orange, hell und dunkel Braun von einem eigenthümlichen Farbenton. Eben so verschieden bewirkt ein Zusatz von Cochenille Farbenschattirungen eigenthümlichen Tons,

Auch dieser bei uns wild wachsenden Pflanze bediene ich mich seit mehreren Jahren mit Vortheil zur Darstellung der eben benannten Farben.

C. Anwendung der deutschen Orchis zum Gelbfärben, und als Verdickungsmittel in den Kattundruckereien,

Auch die Orchis, woven vornehmlieh in Deutschland folgende Varietäten angetroffen werden, als: Orchis mascula, orchis morio, orchis latifolia, orchis maculata und orchis hifolia, haben mir ein vortreffiches Farbematerial an die Hand gegeben, welches, da die Phanze in Deutschland bäufig wächst, einiger Aufmerksamkeit werth ist.

Man trifft diese Pflanze häufig auf seuchten Wiesen, begrasten Hügeln und in rauhen Waldungen an. Die Wurzel, welche,
den Salep darstellt, steigt von der Größe einer Cassebohne bia
su der Größe einer welschen Nuß. Sie besitzt weder bemerkbaren Geruch noch aussallenden Geschmack, ist gelb oder weiße
von Farbe, und wenn sie getrocknet ist, so hart, daß sie sich
zu Pulver mahlen läßt. Diese Pflanze hat ihrem Jusserlichen
Ansehen nach Aehnlichkeit mit der Mayblumen-Pflanze. Die
Blätter gleichen diesen. Die Frucht- oder Samenkapsel steht
in der Mitte, und bildet eine noch nicht geöffnete tulpenähalig
che Kapsel, worin sich der Samen besindet.

Man sammelt diese Pflanze mit der knotigen Wursel, trennt letztere davon, und trocknet erstere auf dieselbe Weise wie die Rehleide ab.

der deutsch. Orchis in Kattundtuckereien. 257

Die Orchis ist in zweifacher Hinsicht in den Kattundrukkereien anwendbar

- a) die getrocknete Pflanze zum Gelbfarben;
- b) die gedörrte und gemahlene Wurzel als Verdickungsmittel der verschiedeneu Beitzen zum Druck.

Beim Färben mit der Orchis wird die getrocknete Pflanze nesgekocht, und dem Decoct so lange Flusswasser zugesetzt bis das Fluidum handlau geworden. In dieser Flüssigkeit wird die Waare nun bis zu der erwünschten Farbenschattirung gelassen, indem die Temperatur nach und nach erhöht wird.

Die baumwollen und linnenen Stoffe, mit holzsaurer oder enigsaurer Thonerde vorbereitet, nehmen in dem Bade eine reine, augenehme und dauerhafte gelbe Farbe und;

Mit den Olive-Beitzen durchdrungen, schöne hell in gelb-Ech spielende Olivefarbentöne an.

Setzt man dem Bade eine beliebige Portion Krapp zu, so werden mit der essigsauren und holssauren Thonerde hell Chamois und orange Schattirungen und mit den Olive-Beitzen reh-brenne Farbenausdrücke erhalten. Statt Krapp, Fetnambuck oder Holz von St. Martha sugesetzt, werden eben benannte Farben, ingleichen durch Cochenille, eigenthümlich modificirt.

Ueber die Anwendung der Salepwurzel als Verdickungsmittel in den Kattundruckereien, habe ich in den Hermbetädtischen Schriften schon einiges gesagt.

Preis - Fragen

der

physikalischen Klasse

Königl. Preussischen Akademi der Wissenschaften.

Für das Jahr 1816.

Aus einigen chemischen Wirkungen des heterogenen Lichts Farbenspectrum scheint zu ergehen, dass die minder brecht ren Strahlen oxidirend wirken, die mehr brechbaren hingeg (mit Inbegriff sogar eines Antheils von unsichtbaren Strahl am violetten Rande) Hydrogenation, oder mindestens Desox Mehrere Chemiker vom ersten Range hab dation bedingen. dieses Gesetz bereits der Wissenschaft einverleibt: andere als Resultat ihrer eigenen sehr genauen Prüfung i Urthei! zurückhlten, und die Induktiou als unvollständig ans Die Wichtigkeit des Gegenstandes und die eigenthüm che Schwierigkeit der Untersuchung, bewogen die Klasse, di ses Problem den Forschungen der Physiker zu empfehlen: 4 verlangt eine streng-kritische auf eigene Beobachtungen u Versuche gestützte Prüfung der chemischen Wirkungen des ve schiedentlich gefärbten Lichtes, woraus ergehe:

Ob der hiebei wahrgenommene Unterschied eine sper fische ausschliessliche und durchgängige Beziehung kauf denjenigen Prozess, den man durch Oxygenation ustigdrogenation bezeichnet;

oder

Ob er sich am Ende ergebe, entweder als blos quantitativ und abhängig von dem größeren und geringeren erwärmenden Vermögen des heterogenen Lichtes, oder als blose Verbindung des heterogenen Lichtes mit der reagirenden Substanz; oder endlich als eine vielfache Wirkung, die zur Zeit noch unter kein allgemeines einfaches Gesetz aufgestellt werden kann.

Eine blose Vervielfältigung der anzuwendenden Reagentien sürde vielleicht für die Lösung des Problems weniger erspriessich seyn, als eine Methode der Untersuchung, welche die entlegengesetzten chemischen Wirkungen des Lichtes, an einem md demselben individuellen Körper hervortreten ließe, durch vechselseitige Zurückführung desselben Reagens auf entgegenesetzte Zustände durch blose Vermittelung der entgegengesetzen Qualitäten des Lichtes. Die Klasse wünscht daher, ohne gend eine andere Art der Prüfung auszuschließen, das genau Resultat folgender Prüfungsmethode zu erfahren. Während das ewählte Reagens durch eine so schwache Galvanische Electripation behandelt wird, dass die Oxydation und Hydrogenation tur im Minimum eingeleitet werde, so dass an und für sich die chemische Wirkung nur nach einer gehörig langen Zeit wahrnehmbar würde; setze man die relativ-oxygenirten und Lydrogenisirten Extremitäten dem Einflusse der heterogenen Lichtstrahlen aus, sowohl im Farbenspektrum selbst, als mittelst gefärbter Gläser, mit oder ohne Collektiv-Linsen. Wenn die electrisch-chemische Wirkung beschleunigt würde durch den Zinflus des violetten Lichts auf die electrisch-hydrogene Seite des Reagens und des rothen Lichtes auf die oxygene Seite despelben; und wenn die entgegengesetzte Combination eben so Bestimmt den chemischen Erfolg hemmte, oder gar in einen entgegengesetzten verwandelte; (wozu es doch durch gehörige Abwägung der anzuwendenden electrischen Kraft kommen büste unter Voraussetzung des erwähnten Gesetzes) dann wäre un entchiedener Schritt gethan zur Lösung des Problems.

Die Klasse wünscht, dass in dieser Reihe von Versuchen, neben den bis jetzt gewählten Auflösungen des Silbers und des Eisens auf die es hauptsächlich ankommt, auch andere Metall-Lösungen geprüft würden; denn es ist möglich, dass einige derselben wie z. B. die des Zinnes, in dieser Modification des Versuches unerwartet entscheidende Resultate geben. Aus demiselben Grunde kann es gerathen seyn, neben den üblichen Pigmenten des Lackmus und des Guajaks, auch andere vegetabilit sche Tincturen; und neben dem Phosphor noch andere seste Körper, vielleicht selbet die Lichtmagnete, dieser Prüfung zu unterwersen. Am glänzendsten wäre aber der Erselg, wend es gelänge, die Zersetzung des chemisch-reinen Wassers durch die conspirirende oder contrastirende Einwirkung des heterdgenen Lichtes nach Willkühr zu bedingen und zu hemmen.

Einige Züge von Gesetzmäßigkeit bei der Farbengebung der Natur, vorzüglich an den verschiedenen Theilen der Vegetabilien, aus Beobachtungen abgeleitet, und mit den etwanigen Resultaten für oder wider den erwähnten Satz in gehügende Verbindung gebracht, würden der Klasse erfreulich seyn als willkommene Zugabe, aber nicht als unabläßliche Bedingung der Preisbewerbung.

Einsendungstermin der 31. Märs 1816. Die Eintheilung des Preises von 100 Ducaten geschieht in der öffentlichen Sitzung am Jahrstage von Leibnitz den 3. Julius 1816.

Ellertsche Stiftung eines Preises für Gegenstände der Agrikultur - Chemie.

Für das Jahr 1816.

Da die Frage über die chemische Constitution der Demaerde nur eine Preisschrift veranlasste, welche die Klasse bei Anerkennung mehrerer Vorzüge, doch nicht als genügend erkannte; so wird dieselbe Erage mit verdoppeltem Preis, für das Iahr 1816. wiederholt:

Seitdem die Natur der Dammerde (Humus) durch mehrere ysiker genauer als vorher ausgemittelt worden; seitdem man pifa, dafa mit dem Namen Dammerde nur des Endresultat Verwesung erganischer Wesen bezeichnet werden darf, ohne ckeicht auf irgendeine andere damit verbundene Erde, die verhieden wäre von derjenigen, welche durch den Verwesungsprofs aus jenen Substanzen entweder abgeschieden oder vielleicht ch erseugt wird; seitdem endlich als erwiesen angenommen rden darf, dals die mannichfaltigen einfachen Erden, wele die Ackerkrume bilden, blos dazu dienen, das ihnen auf mohiedenen Wegen ausströmende Wasser festzuhalten, so wie Wurzeln der darin wachsenden Pflanzen die erforderliche abilität zu geben, oder auch als eigene Potenzen auf den mit gemengten Humus zu wirken, ohne selbst als nährende ttel in die Pflanzen übergehen zu können; so bleibt noch mer die für die verschiedenen Zweige der Pflanzonkultur sehr schtige Frage unentschieden: Wie und auf welche Weise Irkt der Humus als ernährendes Mittel für die Pflanzen?

Was mehrere gelehrte Physiker, besonders die Herren Fouby, Hassenfratz, v. Saussure der jüngere, Darwin, Smithin, Tennant, Carradori, Tessier, Braconnot, Einhof und indere über diesen Gegenstand bereits gesagt und zum Theil ich erwiesen haben, besteht in einzelnen Ansichten des Geinstandes, die, so wichtig sie auch seyn mögen, keinesweges beignet sind, eine allgemeine Grundregel daraus ableiten zu innen. Die physikalische Classe stellt daher zur genauen Ausittelung dieses so erheblichen Gegenstandes, folgende Preisege auf:

Was ist Humus? Welche nähere Bestandtheile werden in jedem Humus mit Zuversicht anerkannt? Welche Veränderungen erleidet derselbe, und durch welche Potenzen erleidet er sie, um zum nährenden Mittel für die Pflanzen verarbeitet zu werden? Wie verhalten sich instesondere in diesem Prozess die atmosphärische Luft, das Wasser und die im Contact stehenden Grunderden der Ackerkrume?

Kann mit Grund mehr als eine Art des Humus vistirend anerkannt werden? 'Ist dieses der Fall, unterscheidet sich der Humus nach seiner Abstamm aus verschieden-gearteten organischen Substänzen? Kenn Binflus hat die verschiedene Grundmischung; Humus auf die Erzeugung der specifiken näheren standtheile der Vegetabilien?

Die physikalische Klasse erwartet von den Preisbewerk keinesweges eine blose Zusammenstellung desjenigen, was diesen Gegenstand bereits öffentlich bekannt worden ist; sieht vielmehr den Resultaten gans neuer, mit möglichstert manigkeit angestellter Versuche entgegen; nur auf solche auf die daraus gesogenen Schlüsse kann bei den deshalb ein henden Abhandlungen Rücksicht genommen werden.

Preis 100 Dukaten. Der Einsendangstermin, und der der Preisertheilung sind dieselben wie für obige Preisfrage.

Ankündigung.

Herr Verleger dieses Journals wird die vorhergehende undlung des Herrn Kurrer nebst mehreren andern desselben im Verfassers auch einzeln in besondern Abdrücken ausgelich habe ihn dasn aufgefordert, damit mehrere, welchen im Journal nicht zu Gebote steht, doch von den hier mitteilten Erfahrungen Gebraueh machen und sich vielleicht infordest fühlen mögen, dem Muster eines Mannes nachsum, welcher zum großen Vortheile seiner rühmlich bekannten, welcher sum großen Vortheile seiner rühmlich bekannten vorwärts schreitenden chemischen Wissenschaft. Herr unser schreibt mir bei Uebersendung seiner Abhandlung:

Anfänglich war ich kaum geneigt durch die Bekanntmaing meiner Erfahrungen einige Vortheile aus der Hand zu
ben; allein da ich zum Nutzen unsere deutschen Vaterlanin meinem Kreise mitwirken und daher alle Geheimnisimerei von meiner Seite beseitigen möchte: so stand ich
icht länger an, diese gemeinnützigen Bemerkungen niederzubreiben und zum Druck einzureichen.

Solche Gesinnungen, allgemeiner verbreitet, würden unsere briken mehr heben und eben dadurch den Eingang fremder brikate mehr erschweren, als solches der Continentalsperre beh. Waffengewalt möglich war.

Bruckfehler.

8. 219. Z. 11. et. den 1. für den.

Auszug

des

meteorologischen Tagebuches

YQU

Professor Heinrich

in

Regensburg.

November, 1813.

Mo-	Barometer.									
nats- Tag.	Stunde.	Mazimum.			Stunde.	Minimum.		Mediu		
1. 2. 3. 4. 5.	10 A. 10 F. A. 10 A. 10 A. 9; 11 F.	26' 26 26 27 27	9, 11, 4, 4,	, 28 88 54 97 63	4. 6 F. 5 F.	26/ 26 26 27 27	9, 9, 9, 0, 2,	03 64 67	26' 26 26 27 27	7 ^{/R} : 9, 10,, 2, 3,
6. 7. 8. 9.	5 F. 10 A. 4; 8 F. 10 A. 9; 11 F.	27 27 27 27 27	0, 1, 1, 0,	41 13 14 90	4 F. 11 A. 5 F.	26 26 26 26 27	10, 11, 11, 11,	56 30 73	26 27 27 27 27	11, 0, 0, 0,
1:. 12. 13. 14.	11 A. 7. 9 F. 5 F. 10 A. 2 F.	27 27 26 26 26	1, 2, 10, 9,	79 86 71 54 65	10 A. 6 F.	27 27 26 26 26	6, 6, 5, 7,	23 54 68	27 27 26 26 26	0, 1, 8, 7, 8,
16./ 17. 18. 19.	10 A. 3 F. 9 A. 10 A. 9 ½ A.	26 26 26 27 27	8, 8, 9, 0,	39 13 85 83 44	3 F. 3 F.	26 26 26 26 27	6, 3, 5, 10,	18 49 42	26 26 26 26 27	7, 5, 8, 11,
91, 22, 23, 24, 25,	8 F. 10.12Mitt. 11F. 8A. 10 A. 9 F.	27 27 27 27 27	2) 1, 1, 1,	30 97 96 54 87	4 A. 7F. 3A. 7F, 4A.	.27	I, I, O, I,	60 45 93	27 27 27 27 27	1, 1, 1, 1,
26, 27, 28, 29, 30,	10 F. 10 F. 3 F. 10 A. 4 F.	27 27 26 26 26	I, I, II, II, II,	74 08 30 83 94	4 A. 10 A. 2 A. 4 F. 10 A.	27 27 26 26 26	1, 0, 10, 10,	95 77 84	27 27 26 26 26	1, 0, 11, 11,
Im gans. Mon.	den 5ten F.	27	4.	63	den 17ten A.	26	3,	18	26	11,

١

•

ŧ

Ueber den

Chinastoff,

und die

charakteristischen Eigenschaften

des

Chinaharzes:

Vom-

Prof. C. H. PFAFF, in Kiel.

Ich habe in der zweiten Abtheilung meines Systems der Materia medica (Leipz. 1811) S. 249. 520 alles zusammengestellt, was mir damals über die Mischung verschiedener Chinasorten, und besonders über die Eigenthümlichkeit jenes Princips, was, soviel mir bekannt, zuerst Vauquelin mit einem eigenen Nahmen Cinchonin bezeichnet, bekannt geworden war. Noch war die Sache dadurch lange nicht aus Reine gebracht. Ich stellte eine neue Reihe von Versuchen an. Ein Aussatz eines Portugiesen Gomes im Medical and Surgical Journal. Edinb. 1811. Oct. , pag. 420., der eine neue Art diesen Chinastoff so rein wie möglich darzustellen lehrte und dem so erhaltenen Principe Eigenschaften zuschrieb, welche ihn von dem von mir charakterisirten Chinastoff sehr wesentlich unterschieden, wurde die Veranlassung einen meiner geschätztesten Zuhörer Herrn Dr. van der Smissen aus Altona zu vermögen, die von mir unternommene Reihe von Versuchen unter meiner Aufsicht und Mitwirkung in meinem Laboratorio fortzusetzen, und besonders die Angaben der Portugiesen Gomes einer genauern Prüfung zu unterwerfen. Die Resultate dieser Untersuchung machen den Inhalt seiner Inaugural dissertation aus *). Folgendes ist das Wesentliche davon.

Zu diesem Behuf wurden 16 Unzen der hesten Konigschinarinde mit 48 Unzen eines Alcohols von 0,819 specif. Gewichte drei Tage hindurch unter öfterm Schütteln und Zusammenreiben digerirt, und der Rückstand noch einmal mit gleichen 48 Unzen 2 Tage hindurch so behandelt. Das Chinapulver war dadurch so erschöpst, dass 4 Pfunde Wasser nur , eine opalisirende Flüssigkeit fast ohne Geschmack von saurer Reaction daraus zog, welche das Chinasalz enthielt. Die geistige Tinctur wurde bis zur Consistenz eines dünnen Extracts durch Abziehen des Weingeistes in einer Retorte concentrirt, und nun unter beständigem Umrühren 36 Unzen destillirtes Wasser hinzugesetzt. Es fiel ein pulveriger, hellbräunlicher Niederschlag in Uebereinstimmung mit Gomes Aussage, dessen Verfahren hiebei genau hefolgt wurde, zu Boden, der aber auch aufs sorgfaltigste auf dem Filtrum ausgewaschen doch nicht wie eben dieser Schriftsteller behauptet weiss wurde. Durchs Trocknen wurde dieser Niederschlag etwas dunkler, und betrug nun eine halbe Unze und 40-

^{*)} De Corticum peruvianorum diversae speciei partibus constitutivis earumque proprietatibus. Praeside C. H. Pfaffe Auctor Herrmannus van der Smissen Kiel. 1813. 29 S. gr. 4.

Grane. Die durchfiltrirte wässerige Flüssigkeit hatte wie die Tinctur eine dunkle rothbraune Farbe, einen sehr hittern und zusammenziehenden aber keinesweges sauerlichen Geschmack, ohngeachtet sie das Lackmuspapier röthete. Diese Flüssigkeit wurde nun nach der Anleitung von Gomes durch eine Auflösung des reinen kohlensauren Kali gefallt. Der erhaltene Niederschlag hatte eine hell- beinahe rosenrothe Farbe, die überstehende Flüssigkeit war dunkler von Farbe geworden. Die Menge des Niederkhlags nach dem Trocknen betrug 2 Quentchen und Grane. Die durchgelaufene Flüssigkeit wurde hun mit Schwefelsaure gesattigt, und auf diese Art in höchst lockerer und voluminöser rothbrauner Niederschlag gesammelt, dessen Menge nur 18 Grane betrug, im Alkohol so gut wie gar nicht, im Wasser aber sich beinahe vollkommen aufloste, und damit eine Lösung gab, die mit dem schweselsauren Eisen eine olivengrune Farbe annahm und einen geringen Niederschlag gab, auch von dem Galläpfelaufgus, und noch stärker von der Brechweinsteinauflösung getrübt wurde, mit der Hausenblasenauflösung aber nnverändert blieb.

Von dem oben erwähnten pulverigen Niederschlag, in welchem eigentlich der Chinastoff nach
Gomes enthalten seyn soll, wurden 5 Quentchen und
40 Grane durch gelinde Digestion in 6 Unzen Alkohol von 0,820 aufgelöst, eben so viel Wasser hinzugesetzt, und nach Gomes Vorschrift der gelindesten
Verdunstung überlassen, wodurch ihm zufolge das
Cinchonin in Gestalt von haarformigen, glänzenden
und vollkommen weißen Krystallen erhalten werden soll. Dieß Resultat zeigte sich aber nicht, viel-

mehr sonderte sich mit dem Verdunsten des Geist ein Theil des Aufgelösten unter der Gestalt eines ; verigen dunkel braunrothen Bodensatzes ab, ein derer Theilbildete hellbraune Häutchen auf der Ot flache des Lösungsmittels, die so wie sie sich bilde mit aller Sorgfalt nach und nach gesammelt wurd Getrocknet trennten sie sich von selbst in schn längliche Stücke die dadurch und durch ihren Gl bei aller ihrer Durchsichtigkeit einigermassen Ansehen von nadelförmigen Krystallen hatten, v durch Gomes wahrscheinlich getauscht wurde. D. Häutchen waren fast geschmacklos und zeigten ! gende Eigenschaften: 1) im Alcohol zerflossen sie gleich und lösten sich schnell vollkommen auf. Eine große Menge Wasser löste durch langes I chen von 30 Theilen nur 5 auf; was aufgelost w den war verhielt sich, wie fernere Versuche zeigt als Gerbestoff der diesem besondern Principe ad rirt hatte. 3) Aetzendes Kali löste sie schnell a Schweselsäure schlug sie aus der Auflösung fast 1 verändert nieder. 4) Auch concentrirte Schwe säure löste sie auf und nach geschehener Verd nung wurde sie durch kohlensaures Kali mit schw zer Farbe (verkohlt) niedergeschlagen. 5) Schwe, äther äusserte nicht die geringste auflösende Ki darauf. 6) Auf glühenden Kohlen verbreiteten einen reizenden etwas aromatischen Rauch, und e zündeten sich an der Lichtslamme. 7) Die Galläp, tinctur wurde durch ihre geistige Auflösung nicht geringsten verandert — eben so trubte sie kaum geistige Auflösung der Hausenblase - dagegen wu sie von der Auflösung der oxydirten Eisensalze das schönste grun gesarbt, und reichlich gesa

on der mit Weingeist versetzten Auflösung des xydirten salzsauren Zinns dagegen nicht getrübt. xygenirte Salzsaure fallte aus der Auflösung eitroengelbe Flocken. Dieses Princip ist also offenbar ine ganz eigenthümliche Art von Chinaharz, dessen Eigenschaften sehr ausgezeichnet sind, welchem aher Gomes ganz unrichtig die Eigenschaft zugeschrieben at, den Gerbestoff niederzuschlagen. Sollte er vieleicht statt der Gallapfeltinctur einen wässerigen Gallapfelaufguß angewandt haben, dessen Wasser einen Theil dieses eigenthümlichen Chinaharzes aus einem geistigen Lösungsmittel abtrennte? Dieses im Alkohol so leicht, im Schwefeläther und Wasser aber mauslösliche Princip findet sich auch in der brauren Chinarinde. – Um näher auszumitteln, ob die Kräst den Brechweinstein, den Gerbestoff, und den thierischen Leim aus ihren Auflösungen zu fällen in einem und demselben Principe oder in verschiedenen Principien ihren Sitz habe, wurde folgende Reihe von Versuchen angestellt.

Man bereitete mit aller Sorgfalt concentrirte wässerige Aufgüsse von gleichen bestimmten Quantitaten der hesten Chinarinde. Jeder Aufguss wurde nun mit jenen verschiedenen Reagentien in einer solchen Folgenreihe niedergeschlagen, dass in einem Versuche nach der Fällung durch Brechweinsteinauslösung der Gallapselausgus und auf diesen die Leimauslösung, in einem andern Versuche nach der Fällung durch Gallapselausgus die Brechweinsteinzuslösung u. s. w. angewandt wurde. Die Niederschläge, welche jedes Reagens gab, wurden jedesmal worgfaltig auf einem Filtrum gesammelt, gelind ausgewaschen und getrocknet. Gab nun irgend ein

Reagens das der Ordnung nach zum zweiten oder dritten angewandt wurde dieselbe Menge von Niederschlag, wie wenn es gleich vom Anlang an angewandt worden war, so konnte man mit Sicherheit schließen, daß jenes vorangegangene Reagens mit einem andern nahern Principe des Aufgusses eine Verbindung eingegangen hatte als dasjenige ist, was durch das nachfolgende Reagens niedergeschlagen wurde. Das Resultat einer großen Reihe von Versuchen dieser Art war:

- a) dass die nähern Materialien, welche die Brechweinsteinauflösung, den Galläpfelaufguss, und
 den thierischen Leim niederschlagen, sammtlich
 im Wasser so wie in Alkohol auslöslich sind,
 und demnach unter jene Hauptabtheilung, von
 nähern Materialien, welche durch den Namen
 Seifenstoff bezeichnet wird, gehören.
 - a) dass die nähern Grundstoffe, welche den Galläpfelaufgus und die Brechweinsteinauflösung
 fallen, zwar constant in den verschiedenen Arten
 von Chinarinde zu coexistiren scheinen, aber
 doch selbst nicht identisch sind.
 - 5) dass Princip, welches den Galläpselaufgussniederschlägt, der wahre Sitz der Bitterkeit der
 Chinarinden, der Bitterstoff derselben, zu seyn
 scheint, wenn gleich seine Verbindung mit dem
 Principe des Galläpselaufgusses ohne alle Bitterkeit ist.
 - 4) Dass das Princip, welches den thierishen Leim niederschlägt von diesem Bitterstoffe ganz verschieden ist, zu jener Modification des Gerbestoffes gehört, welche die Eisenauslösungen grün karbt, und sich in einigen schlechten Sorten von

Chinarinden, namentlich in derjenigen welche ich in der 2ten Abtheilung meines Systems der Materia medica S. 309 unter dem Namen der China nova beschrieben, ohne jenen Bitterstoff findet.

Für den praktischen Arzt und die arzeneiliche Inwendung der Chinarinde ergah sich noch besoners folgende Bemerkung. Joseph Frank besätigte urch neue Beobachtungen im Krankenhause zu Wilna die alte Erfahrung, dass in Rücksicht auf iebervertreibende oder antiperiodische Krast der Chinapulver alle Praparate aus der Chinarinde bei veitem übertresse, macht aber den merkwürdigen Insatz, diese überwiegende Wirksamkeit der China in Substanz sey so gross, das selbst das bereits durch Abkochung ausgezogene Chinapulver diese grosen Kräfte noch äussere, und getrocknet gleichsam srische China vorstelle. In jenen obigen Versuchen zeigte sich nun, dass wenn das Pulver einer recht guten Chinarinde durch wiederholtes Ausziehen mit Wasser fast ihres ganzen Geschmacks beraubt worden war, und jene unter Nro. 2. angeführten Principien so gut wie ganz verloren hatte, starker Alkohol doch noch eine ziemliche Quantität jenes eigenthümlichen Chinaharzes auszog. Da nun der Geschmack nicht in höchster Instanz über die Kraste der Arzneimittel entscheidet, da es viele ganzlich gechmacklose Mittel gieht, die doch die größten arzwilichen Tugenden haben, so lasst es sich wohl denen, dass auch in jenem Chinaharze die antiperiodiche Krast der Chinarinde ihren Sitz habe, worin enes scheinbare Paradoxon von Joseph Frank seine irklärung fände,

Zur.

chemischen Geschichte der Kohle.

Versuche und Beobachtungen

übér die

luftreinigende Wirkung der Kohle.

Vom Bergrathe Dr. DÖBEREINER

Einleitung.

Bereits vor fünf Jahren machte ich die Beobachtung: daß gut ausgeglühte und wieder mit atmospärischer Luft erfüllte Holzkohle die Eigenschaft
habe, der atmosphärischen Luft (und auch andern luftförmigen Flüssigkeiten) fast alle wohl und übelriechenden Materien, womit selbige erfüllt ist, zu entziehen
und sie vollkommen geruchlos zu machen. Ich habe
damals von dieser neuen Thatsache dem Hrn. Akademik. Gehlen, als er noch das Journ, f. Ch. u. Phys.
herausgab, Nachricht gegeben, allein dieser mein
verehrter Freund scheint vergessen zu haben, dieselbe in seinem Journale dem Publikum mitzutheilen.

adess gedenkt er peuerdings jener meiner Beobachang im vorliegenden Journ, f. Ch. u. Phys. (Bd. VII. . 578) und fügt einige Bemerkungen bei, welche nich zu weiteren Mittheilungen veranlassen. vill der Vollständigkeit wegen zuerst die Veranlasung zu dieser Untersuchung erzählen und dann neine ersten (in St. Johannis bei Bayreuth) so wie lie spätern (hier in Jena) über die heobachtete lufteinigende Wirkung der Kohle durch wiederholte Versuche gemachten Erfahrungen und Beobachtungen n eben dieser Zeitschrist niederzulegen.

I. Erste Beobachtung über die luftreinigende Wirkung der Kohle.

Ein Sieb voll - phygefahr 7-8 Pfund - frisch ausgeglühter Holzkohle, welche bestimmt war eine Quantität Kornbranntweins zu entsuseln, blieb aus Vergessenheit in einem Zimmer, dessen Luft stark mit Tobackrauch angeschwängert und dadurch sehr. übelriechend geworden war, eine Nacht hindurch offen stehen. Wie ich am nachsten Morgen in das Zimmer kam, wo die Kohlen gestanden, fand ich die Lust desselben nicht nur ganz geruchlos, sondern so rein, wie sie nur im Freien ist. Da das Zimmer nicht geheitzt und die Fenster desselben nicht geöffnet, auch während der Nacht keine Veränderung der Wilterung erfolgt war, so fiel mir der so ausserordentlich reine Zustand der Lust auf und ich suchte daher die Ursache davon zu entdecken. Indem ich nach derselben suchte fielen mir meine Kohlen in die Augen, wo sich mir dann sogleich die Vermuthung aufa drang, dass wohl diese den reinen Zustand der Lust

des Zimners veranlasst haben mögen. Um diese Vermuthung näher zu prüsen und überhaupt das Verhalten der reinen Kohle gegen riechende lust-förmige Flüssigkeiten, was noch von keinem Chemiker untersucht ist, kennen zu lernen, veranstaltete ich

- II. folgende Versuche über die Wirkung der Kohle auf riechende Luft.
- A. Drei halbe Maase zu 36 Kubikz. atmosphärischer Lust, welche in drei Glasbouteillen enthasten waren, wurden die eine, mit a bezeichnet, mit Tobaksrauch, die zweite mit b bezeichnet, mit dem Dunste von Berliner Raucherpulver und die dritte, c bezeichnet/mit dem Dampse erhitzten Stinkasands (Assae foetidae) angoschwangert, und hierauf jede derselben mit ohngefar 1 1 Kubikz, frisch ausgeglühter, gröhlich gepulverter Kohle von Lindenholz in Berührung gesetzt. Nachdem dieses geschehen und jede der drei Bouteillen verschlossen und einigemale schwach bewegt waren, wurde letzte an einem hellen Orte gestellt und der Erfolg der Reaction der Kohle auf die der Lust mitgetheilten riechenden Materien abgewartet. Diese trat wirklich ein; denn aller Gernch war verschwunden in der Lust a nach einer Stunde, in der Lust b nach drei Stunden und in der Luft e nach zwei und einer halben Stunde. überraschende Erfolg dieser Versuche belehrte mich
 - 1) dass die Kohle die Eigenschaft hat, nicht nur riechende tropshare, sendern auch eben so beschaffene lustformige Flüssigkeiten geruchlos zu machen und

2) dass die oben bemerkte, von mir durch reine Geruchsorgane wahrgenommene (empfundenc) Reinheit und Geruchlosigkeit der 12 Stunden friiher durch Tabackrauch sehr übelriechend gemacht gewesenen Luft eines Zimmers-durch die eine Nacht lang mit derselben in Berührung gestandenen Kohlen bewirkt worden war.

Nachdem diese interessante Thatsache entdeckt war, beschloss ich, dieselbe durch neue Versuche zu verfolgen, und die Wirkung der Kohle noch auf audere riechende, in Lust aufgelöste, Materien zu untersuchen, zuvörderst aber durch Versuche zu erforschen, ob das Wasser, von welchem man behauptet. dass es ebenfalls die Eigenschaft habe, riechende Stoffe der Luft zu entziehen, einigen Antheil au der wahrgenommenen lustreinigenden Wirkung der Kohle habe, oder in den erzählten Versuchen, wo die riechend gemachte Luft noch mit einer geringen , Quantität an den innern Wänden der Bouteillen hängen gebliebenen Wassers in Berührung war, gehabt Die folgenden Versuche gaben hierüber Bekhrung,

B. Drei halbe Maase (zu 36 Kubikz.) in drei Botteillen enthaltener trockener Lust a. b. c. wurden bis zur vollkommenen Undurchsichtigkeit mit Tobackrauch angeschwängert und die eine a. derselben mit 2 Kubikz. trockner, die zweite b mit eben so viel mit 1 Quentchen Wasser befeuchteter frisch ausgeglühter gröblich gestossener Holzkohle und die dritte c mit vier Loth reinem Brunnenwassers in Berührung gesetzt und jede Lustportion mit der Kohle and dem Wasser einigemal geschüttelt. Nach einer

viertel Stunde zeigte sich die Lust b vollkommen gernuchlos. Die zwei übrigen a und e aber waren noch riechend, nach drei viertel Stunden war jedoch auch der Geruch der Lust a verschwunden, jener der Lust e aber aussallend stärker und unangenehmer — dem des empyreumatischen Holzoles ahnlich — geworden und noch nach mehrern Tagen und Wochen wahrzunehmen. Diese Versuche wurden in Gegenwart wissbegieriger Freunde wiederholt und sie gaben die vorigen Resultate, namlich:

- angeschwangerte Lust schneller reinigt-(geruchlos macht) als die trockene Kohle und
- a) dass das Wasser allein selbst keine geruchzerstörende Krast besitzt, diese wenigstens in kleipen geschlossenen Räumen nicht außert.
- III. Später (in Jena) angestellte Versuche über die luftreinigende Kraft der Kohle.

Als ich hieher nach Jena gekommen, zum Lehramte der Chemie berufen, nahm ich Gelegenheit, die letztern meiner frühern Versuche über die luftreinigende Kraft der Kohle in größern Luftmassen und mit Rücksicht auf die hygrometrischen Veränderungen der mit trockner und feuchter Kohle in Berührung gesetzten Luft zu wiederholen, und neue Versuche über diesen Gegeustand anzustellen. Dieß geschah in den folgenden Versuchen:

C. 509 Kubikz. Luft, in einer hohen Glasglocke enthalten die, auf einem Porzellanteller stehend, mit Quecksilber gesperrt war, wurde bis zur maßigen

rübung mit Tobackrauch angeschwangert und in so riechend gemachte Lust ein 100 grädiges schheinhygrometer gebracht. Letztes zeigte nach Minuten und so noch nach 2 Stunden eine Diffe-1z von + 1 3 Grad, d. h. die eingesperrte Luft r um 1 3 Gr. feuchter als die aussere. Der Totalnd des Hygrometers in der Lust der Glocke war 61 3. Es wurden jetzt 6 K. Z. gröblich gestoße-, ganz trockener Holzkohle unter die Glocke gecht: diese veranlasste alsbald ein Sinken des Hymeters, welches jedoch noch nach 6 Stunden nicht hr als 2 Gran betrug, aber keine vollkommene uch - und Geruchzerstörung. Es wurde (nach 6 inden) die Kohle aus der Glocke genommen, die st der letzten aufs neue durch Tobackrauch gebt und diese hierauf wieder mit 6 K. Z. ganz wach mit Wasser befeuchteter Kohle in Berühng gesetzt. Letztere brachte das in die Lust der ocke eingetaucht gebliebene Hygrometer zum Stein und zwar von 60 bis zu 61 3 Gr. gab also Wasr an die Luft ab, bewirkte aber ebenfalls in einer it von 6 Stunden keine totale Zerstörung des der ift durch Tobackrauch mitgetheilten Geruches. eser ungünstige, oder wenigstens nicht ganz befriezende, Erfolg beider Versuche war mir auffallend id musste mich auffordern, die Ursache davon aufsuchen. Ueber letzte nachdenkend fiel mir ein, ss ich in meinen frühern Versuchen die mit der chenden Luft in Contact gesetzte Kohle durch hwaches Schütteln des Gefasses, in welchem beide thalten waren, in Bewegung und somit in vielfae Berührung der ersten mit letzter gesetzt hatte d ich eilte nun, zu erforschen, ob Bewegung der

Kohle, oder der durch diese geruchlos zu machenden Luft, vielleicht die Bedingung sey, unter welcher
genannter Korper seine geruchzerstorende Kraft auf
riechende Luft ausübt. Ich fing daher an, die noch
unter der Glocke enthaltene feuchte Kohle vermittelst einer gläsernen Spritze mit krumm gebogener
Endrohre in der noch riechenden Luft 1 Stunde
lang herum zu blasen und ließ hierauf selbige mit
dieser noch eine Stunde lang in ruhender Berührung;
wie ich jetzt die Luft untersuchte fand ich dieselbe
ganz geruchlos und so rein wie die außere Luft.
Obige Versuche wurden auf die letzte Art wiederholt und sie gaben zum Resultat:

- 1) dass trockene mit atmosphärischer Lust in Berührung gesetzte Kohle aus letzter Feuchtigkeit anzieht, und diese daher trockner macht;
- 2) dass massig mit Wasser beseuchtete Kohle and die sie umgebende Lust Wasser abgiebt, oder diese seuchter macht;
- 5) dass trockne und massig beseuchtete frisch ausgeglühte Holzkohle große Raume mit riechenden Materien begabter Lust nur dann vollstandig reinigt und geruchlos macht, wenn beide
 Kohle und Lust durch Bewegung in vielfache wechselseitige Berührung gesetzt werden.

Dieses letzte Resultat (3) macht auf dem ersten Anblick zweiselhast, dass ein Sieb voll Kohle die Lust eines ganzen Zimmers reinigen könne, allein bedenkt man, dass der Lustraum eines jeden, wenn auch nur bei Tag von Menschen bewohnten Zimmers im Frühjahre (dieses war die Zeit, wo ich die hustreinigende Wirkung der Holzkohle zusällig be-

bachtete) immer eine höhere Temperatur hat, als lie aussere Luft und dass durch die in diesem Falle tälteren Wände und Fenster des Zimmers die im etzten eingeschlossene Lust, da, wo beide sich zunachst einander berühren, kalter und specifisch schwerer gemacht und dadurch eine ununterbrochene Bewegung der Lust des Zimmers - ein heständiges Abströmen des kältern und Aussteigen des warmern Theils derselben, besonders in den Winkeln der Zimmerwande (in dereu einem meine Kohlen gestanlen hatten) - veranlasst und unterhalten wird: so chwindet aller Zweifel über die beobachtete Wirtung der Kohle und kommt erste vielmehr in Ueberinstimmung mit dem, was der letzte Versuch in C elehrt.

Nachdem ich die erzählten Erfolge dieser letzten Versuche wahrgenommen, sielen mir die Räucherunen, welche man häufig mit brennendem Wachholderreisig, Pech u.s. w. in der Absicht macht, um die Lust zu verbessern, ein, und es drangte sich mir ler Gedanke auf, dass in diesen wohl die dampsfornige, höchst fein zertheilte Kohle das wirksame Agens seyn möchte. Um diese Vorstellung zu prülen, unternahm ich folgende Versuche:

-D. Es wurde die Luft dreier Glasglocken a. b. c. jede von 160-170 K. Z. Inhalt mit verschieden riechenden Materien und zwar a mit dem Dunste von Ammonium pyro-oleosum, b mit Schweselwassertoffgas und c mit Tobackrauch angeschwangert, und hierauf in jede derselben eine große Menge Rauch vom brennenden Pech geleitet. Nachdem so die riechend gemachte Lust jeder Glocke mit dem Peche

letzterer sich vollkommen zu Kohle condensirt hatte wurde die Luft jeder einzelnen Glocke untersucht. Is war in keiner derselben der eigenthümliche mit getheilte Geruch verschwunden; jener der der Luft in der Glocke e gegebene schien schwächer geworden zu seyn. Es wurden obige Versuche wiederholt und statt des Pechrauches der Rauch brennenden Terpentin – und Steinols in Anwendung gesetzt; jedock auch dieser wirkte nicht besser als der Pechrauche vielmelir theilte er der bereits riechenden Luft noch einen andern, schwach den des Terpentin – und Steinols mit, und ich ward somit belehrt:

- i) dass der Rauch brennender harziger und öliger, Körper nicht die Eigenschaft hat, Gerüche zu zerstören und
- als die Raucherungen mit Wachholder, brehnendem Pech u. s. w. nur dazu dienen, die Lust
 rauchig und riechend zu machen. (Da jedoch
 Rauch ein vortrefflicher Leiter der Electricität
 ist, und diese, so wie die in Lust aufgelösten
 riechenden Materien, sich beim Einathmen letzterer nicht indisserent gegen den athmenden thierischen Organismus verhalten, so können diese
 Raucherungen in gewissen Fallen nützlicher seyni
 als man aus chemischen Gründen zu glauben geneigt seyn möchte.)

Nach diesen Versuchen (D.) kehrte ich zurück zu folgenden über die Wirkung der Holzkohle:

E. 27 K.Z. atmosphärische Lust, in welcher Rindsleisch & Jahr gelegen und gefault hatte und un- etträglich stinkend geworden war, wurden mit i

, Z. frisch ausgeglühter, gröblich gestoßener und hwach mit Wasser befeuchteter Holzkohle in Behrung gesetzt, und damit einigemal schwach gehüttelt. Nach & Stunden war der üble Geruch der uft total verschwunden und diese so reinriechend ie freie atmosphärische Luft geworden. Um zu fahren, ob auch das während der Fäulnis des Fleihes gebildete Ammoniak von der Kohle absorbirt orden sey, tauchte ich in die gereinigte Lust einen it liquider schwefeliger Säure befeuchteten Glas-Ein hierauf im ganzen Luftraum entstehenr schwacher Nebel kündigte mir an, dass dieses icht geschèhen war, und dass Kohle das Ammoniak cht zersetze, oder einsange. Um über letzten Punkt chr Gewissheit zu erhalten, schwängerte ich 20 K.Z. uft ohngefahr mit 1 ½ K.Z. gasformigem Ammonium yro-oleosum (dargestellt durch Behandlung von 3 rammen sogenannten Hirschhornsalzes mit Aetzalk) und setzte sie mit 1 ½ K. Z. mässig beseuchter Holzkohle in Berührung. Nach 4 Stunden wurde e Lust untersucht: dieselbe hatte den empyreumaschen Thierölgeruch verloren, veranlasste aber, als n mit schwefeliger Säure befeuchteter Glasstab in e getaucht wurde, die Entstehung eines dicken Ne-Auch gab die mit der ammonischen Luft in erührung gestandene Kohle in der Nähe gedachter ure einen lang anhaltenden Rauchstrom von sich. side Versuche (E) lehren also:

das durch Fauluis thierischer Substanzen verdorbene oder vielmehr stinkend gewordene Lust
durch die Kohle gereinigt und geruchlos gemacht wird;

- 2) dass ebenfalls Lust, welche durch in Ammoniak aufgelöstes thierisches Oel riechend gemacht, durch Kohle gereinigt und geruchlos wird, dass aber
- 5) Ammoniak in Lust ausgelöst nicht von der Kohle absorbirt oder zersetzt wird.
- F. Auf ähnliche Art, wie in vorhergehenden Versuchen behandelte ich mit Schweselwasserstoffgas und mit Blausauregas schwach angeschwängerte Lust mit sehr schwach beseuchteter Kohle, wovon der Ersolg war: dass der Geruch des ersten erst nach 24. Stunden, der des letzten aber schon nach 2 Stunden vollkommen zerstört ward.
- G. Ich behandelte ferner Wasserstoffgas, welches durch die electrochemiscke Wirkung von Zink und gewässerter Schwefelsaure erzeugt, und sehr übelriechend war, dann durch Verkohlung des Holzes gewonnenes brennbares Gas, welches empyreumatisch roch, mit frisch ausgeglühter und ganz von Wasser durchdrungener (keine atmosphärische Luft enthaltender) Kohle. Beide Gasarten verloren dadurch in kurzer Zeit allen Geruch, ohne verändert oder absorbirt zu werden (vergl. Bd. 3. S. 377 d. J.)
- H. Ich zog den Rauch brennenden Tobaks aus einem porzellanenen Pfeisenkopf durch eine mit frisch ausgeglühter Holzkohle angefüllte 2 Zoll weite und 8 Zoll hohe Blechbüchse. Derselbe kam, obschon der Toback lebhaft glühte, in nur sehr geringer Menge hervor, war trocken und vollkommen geschmack und geruchlos. Erst nachdem der Pfeifenkopf zum zweitenmal gefüllt und angezündet worden, erschien eine größere Menge Rauchs, welcher

wiewohl nur schwach, seinen eigenthümlichen Gerach und Geschmack außerte. Bei der dritten Pfeite
endlich erfolgte viel Rauch, welcher, wie sonst, roch
und schmeckte, und die Kohle war also in ihrer
geruchzerstorenden Wirkung erschöpft, sie war sogar sehr übelriechend und feucht geworden, und
stieß, als sie mit warmer Aetzkalilauge behandelt
wurde, viel empyreumatisch riechendes Ammoniakgas aus. Letzteres war kein Erzeuguiß der chemischen Wechselwirkung des Tohackrauchs und der
Kohle, sondern ist ein Product des Verbrennens des
Tohaks; denn alle Feuchtigkeit, welche brennender
Toback in dem Saftsacke der Pfeiten absetzt, besteht
aus liquidem kohlensauren Ammoniak und empyreumatischem Oele.

So weit meine Versuche über die lustreinigende und geruchzerstörende Krast der Kohle. Es wäre leicht gewesen, diese Versuche zu vervielsaltigen, allein ich hielt eine solche Vervielsaltigung derselben für unnütz. Die erzählten Versuche beweisen:

das die gut ausgeglühte Kohle die Eigenschaft hat, nicht nur tropfbare, sondern auch luftsörmige riechende Flüssigkeiten zu reinigen und geruchtos zu machen

und es ist zu erwarten, dass man von dieser nettentdeckten Eigenschaft der Kohle für das Leben einigen Nutzen zu ziehen in Stande seyn wird.

Ueber das

Zuckerproductions - Vermögen

schleimiger Pflanzenstoffe,

und über

die Natur des durch Kunst producirten Zuckerstoffs, nebst Bemerkungnn über den Gährungsprozess;

von

WILH. NASSE,

Mitglied der kaiserl. Akad, der Wissensch. zu St. Petersburg.

Die Umwandelung schleimiger Pflanzenbestandtheile in Zuckerstoff auf künstlichem Wege ist zwar durch Versuche neuerer Zeiten außer allem Zweisel gesetzt worden; indes hat man es bei diesen Versuchen verabsaumt, sowohl den eigentlichen Pflanzenschleim in seinem rein isolirten Zustande hierauf zu prüsen, als auch auf die Modification, welche selbst die Stärke durch ihre verschiedenartige Ausscheidungsmethode unterworsen ist, auch ob sie hiezu aus noch organisch lebenden, oder aus organisch todten Pflanzenstoffen ausgeschieden worden, welches mit ihrem Zuckerproductions-Vermögeu in sehr naher Verbindung steht, die gehörige Rücksicht zu nehmen, und man hat selbst einzelnen Pflanzenstoffen allgemeinere

Eigenschasten beigelegt, als man bei sorgfältigerer Prüfung würde gethan haben.

Ich habe diesen Gegenstand einer neuen practisch-chemischen Untersuchung unterworfen, um die hierüber noch vorhandenen Zweifel und Irrthümer zu berichten und unsere chemische Naturkenntniß über diesen Gegenstand überhaupt etwas weiter zu führen helsen.

Fourcroy hat bekanntlich zuerst durch Versuche bewiesen, dass sowohl die ausgelöste Stärke als auch das Gummi durch Einwirkung einiger Säuren (acides puissans) auf sie, einen zuckrig süßen Geschmack annehmen. Er bemerkt hierüber im allgemeinen, dass diese Eigenschaft noch mehrern mehlig, sadschmeckenden Pflanzenstoffen zukomme, und er setzt selbst zu den vorherbestandenen und allgemein anerkannten Boerhaveschen drei Gährungs-Epochen noch eine eigne Zuckergährungs-Epoche, als wodurch der Zuckerstoff ebenfalls erzeugt werde, hinzu, ohne sich jedoch über den richtigen Begriff des Gähtungsprozesses überhaupt genügend zu erklären *).

^{*)} S. Fourcroy's systeme des connoissances chimiques im Aussuge von Wolff, III. Bd. S. 393-398. oder Bd. 8. S. 119. des französ. Originals.

[[]Allerdings wenn man den Schluss dieser hier angeführten Abhandlung Fourcroy's über die zuckerige Gährung liest, welche nach seiner Ansicht jeder weinigen vorangeht, so sollte man bei folgender Stelle:

[&]quot;Die Veränderung saurer Früchte, welche durch das Aufbewahren einen süßen Geschmack annehmen, muß der Erfolg einer wahren Gährung seyns Mehrere ökonomische Verrichtungen bringen dieselbe Wirkung hervor. Das F

Einhof drückt sich über diesen Gegenstand bestimmter aus, indem er behauptet, dass es blos der
eigentliche Psianzenschleim sey, der sich in Zuckerstoff verwandle, und er führt ebenfalls eigenthümli-

cken in der Ache oder Kochen im Wasser entwickelt gleichfalls in mehreren Vegetabilien den Zuckerstoff. Einige (?) Reagentien vorzüglich die stärkeren Säuren ertheilen mehreren (?) Pslanzenstoffen, hauptsächlich den Gummen und dem-Salzmehl, einen süßen Geschmack. Die Salzsäure, insbesondere aber die oxydirte, giebt der Auflösung derselben im Wasser außer einer röthlichen Farbe und einer syropartigen Consistenz einen zukerhaften Geschmack, der auf einen Ucbergang des schleimigen Stoffes in einen zuckerhaften hindeutet." ich sage, wenn man diese Stelle liest, so möchte es allerdings scheinen, Fourcroy sey mit der neueren Eutdeckung der Umwandelung des Stärkmehls in Zucker schon bekannt gewesen. Indels daran ist allein die große Unbestimmtheit des Ausdruckes Ursache; denn sehen wir die Beschreibung der Versuche selbst an, worauf Fourcroy sich hier bezieht, so finden wir, da wo vom Stärkmehl, Gummi, Zucker ausführlich die Sprache ist, lediglich folgendes erwähnt wird, was hieher gezogen werden könnte (Bd. VII. S. 167 des Originals, oder Bd. III. S. 105 des Auszuges)

"ich habe mehreremale die Bemerkung gemacht, dass eine Auslösung von Gummi in Wasser, durch welches man gasförmige oxyditte Salzsäure hindurchstreichen läset, einen zuckerartigen Geschmack annimmt, der aber mit einer starken Bitterkeit vergesellschaftet ist."

Man weiss hier aber in der That nicht, ob Fourcroy das Gummi mehr in einen bittern, oder in einen süssen Stoff umgewandelt habe, besonders da der bittere Geschmack ausgezeichneter war und da es auch jetzt nur sehr schwer und nur zum kleinen Theile gelingt das Gummi (mit Stärkmehl scheint F. hierüber nicht experimentirt, son-

che darüber angestellte Versuche an *). Einhof hatte es aber bei seinen Zuckerproductions-Versuchen nie mit reinem Pflanzenschleim allein zu thun; sondern stets mit solchem, der sich entweder noch in fremdartigen Verbindungen befand, oder durch seine Ausscheidungs-Methode selbst schon Modificationen unterworfen seyn konnte, daher seine hierüber angestellten Versuche auch nicht das Gepräge der Reinheit an sich tragen.

Kirchhoff hat neuerdings Fourcroy's früher gemachte Entdeckung außer allem Zweisel gesetzt und sugleich, mit größerer Bestimmtheit, das practische Versahren hierbei mehr angegeben **).

dern blos auf einen analogen Erfolg bei demselben geschlossen zu haben) in eine süße Substanz zu verwandelns (s. d. J. Bd. 5. S. 37) Fourcroy selbst, wenn er noch lebte, würde weit entfernt seyn, sich die Entdeckung der Zuckerbereitung aus Stärkmehl zuzuschreiben; vielmehr macht er selbst an angeführter Stelle aus seiner Beobachtung lediglich den Schluß: "Vielleicht gelingt es einst der Kunst den Pflanzenschleim in Zucker umzuwandeln."

Blos diese historische Bemerkung wollt' ich mir erlauben, obiger Abhandlung beizufügen, welche neue Ansichten darbietet über jene merkwürdige Zuckerbildung, auch da noch Leben zeigend in der Natur, wo wir schon todt sie wähnen. Vergl. übrigens Bd. V. S. 81 d. J. u. die Beilage dazu.

d. II.]

Bd. S. 455 — 508. Diese schätzbare Abhandlung muß ich um so mehr zum weitern Nachlesen empschlen, da sie sowohl reichhaltig an angestellten Versuchen, als auch an neuen Beobachtungen und Thatsachen ist.

^{**)} S. Kirchhoff's Abhandlung in academ. technolog. Jonrnal.

schleimiger Pflanzenbestandtheile keinesweges eine allgemeine Eigenschaft ist, die sammtlichen Schleimarten zukame, und selbst solche Schleimstoffe, die sich sowohl in ihrem physischen, als auch in ihrem chemischen Charakter von einander verschiedenartig verhalten, dennoch diese Eigenschaft besitzen: so kann man nicht anders schließen als, da sie sammtlich aus Kohlenstoff, Wasserstoff und Sauerstoff zusammengesetzt sind, daß unter ihren sie consituirenden chemischen Bestandtheilen auch solche verschiedenartige quantitative chemische Mischungsverhältnisse stattfinden müssen, die ihnen diese Eigenschaft, auf künstlichem Wege Zuckerstoff zu produciren, auszeichnend geben.

Es wird daher auch die Erfahrung hierüber schwerlich etwas allgemeines zu bestimmen vermögen, indem selbst bei einzelnen Schleimarten solche Verschiedenheiten im Mischungsverhaltnisse ihrer chemischen Bestandtheile stattfinden können, und sich keinesweges darthun läst, dass diese stets ein und dieselben sind.

Bei der Stärke hingegen hat man den allgemeinen Erfahrungssatz aufgestellt, dass sie sich durch Behandlung mit den stärkern Säuren (s. oben) in

[&]quot;Ueber die Verfertigung des Zuckers aus Stärke "T. IX. Heft I. Dieses Verfahren besteht darin, die aufgelöste Stärke mit verdünnter Schwefelsäure mehrere Stunden lang zu kochen, die Säure durch Kreide abzustumpfen, und das erhaltene Zuckerwasser zur gehörigen Syrupsdicke abzurauchen. Ich werde auf dieses Verfahren in meiner Abhandlung östers zurückzukommen Gelegenheit haben.

chaft unbedingt beigelegt, indem die Chemiker sie bisher als einen selbstständigen, sich stets chemisch gleich verhaltenden organischen Naturkorper betrachteten, sie sey auch aus organisch todten, oder aus organisch lebenden Pflanzenstoffen ausgeschieden worden, ihre Ausscheidungsmethode sey blos mechanisch oder blos chemisch gewesen. Ich habe daher auch mit ihr, um eine sichere Grundlage in dieser Hinsicht zu haben, meine Versuche angefangen, und meine Beobachtungen darauf gegründet.

A.

Verhalten der aus organisch todten, oder aus organisch lebenden Pflanzenstoffen ausgeschiedene Stärke, zu ihrem Zuckerproductions-Vermögen durch Behandlung mit Säuren.

In keinem mir bekannten Pflanzenkörper liegt die Stärke in einem so reinen, mit so wenig fremdartigen Pflanzenstoffen vermengtem Zustande, als in der Kartoffel *).

Ihre gewöhnliche Ausscheidungsmethode im kleinen, besteht darin, sie zu zerreiben, und durch Auswaschen in einem Siebe die Stärke daraus zu scheiden. Es ist leicht einzusehen, dass dieses Versahren,

^{*)} Sie enthält nach Einhoffs Untersuchung (Gehlens Journal a. a. O. S. 463) von nähern Bestandtheilen in 16 Unzen, an Stärkmehl 19 Quentchen 13 Gran, Pflanzeneiweiss 1 Quentch. 47 Gr. Schleim 5 Quentch. 12 Gr. faserige Substanz, welche eich nahe wie Stärkmehl verhält, 9 Quentch. — Wässerige keit, nebst einer Spur freier Säure —

zur Ausführung im Großen, sehr kostspielig seyn würde; es sey denn, daß man das Zerreihen der rohen Kartoffel durch Maschinen bewerkstelligte.

Die gewöhnliche fabrikmäßige Ausscheidungsmethode der Waitzenstärke besteht aber darin, das Waitzenkorn zuvor in kaltes Wasser einzuweichen, es, um seine nähern Bestandtheile aufzuschließen, intenen schwachen sauren Gährungszustand übergehen zu lassen, und nachher die Stärke in einem Sacke daraus auszutreten.

Beide nach diesen Versahrungsarten ausgeschiedene Starkegattungen produciren den Zuckerstoff durch eine künstliche Behandlung. Ich habe bei meinen Zuckerproductions-Versuchen keine Unterschiede unter beiden ausfinden können, wie es andere wollen gethan haben.

Die Stärke ist also hier, nach beiden Methoden, aus Früchten ausgeschieden worden, denen ihre innere organische Lebenskraft, die sich mir durch ihr Vorpflanzungs-Vermögen ausdrückt, noch beiwohnte. Ich bin aber durch Versuche auf die Thatsache geleitet worden, dass sobald die Lebenskraft der Frucht, zuvor, es sey directe oder indirecte, gänzlich getödtet wird, die nachher ausgeschiedene Stärke auch dadurch ihre Fahigkeit sich in Zuckerstoff umzuwandlen, verloren hat, und dass daher ihr Zuckerproductions-Vermögen ganz von der inneren organischen Lebenskraft der Frucht selbst abhängig sey.

Der bisherigen sehr irrigen Meinung der Chemiker zufolge, betrachtete man die Stärke als einen stets selbstständigen, sich in ihren chemischen Eigenchasten stets gleich verhaltenden Naturkörper, sobald sie nur aus ihren übrigen fremdartigen Verbindungen isolirt dargestellt worden. Ich musste daher voraussetzen, dass es, für die Anwendung der Prazis zur Zuckerfabrication, ganz gleichgültig sey, welche Ausscheidungsmethode man zu diesem Zwecke besolge, sobald das Versahren selbst nur wenig kostspielig und zur Ausführung in Großen geeignet sey. Ich stellte hierüber solgende Versuche an:

a. Rohe Kartoffeln wurden zuvor in einem leicht bedeckten Topfe, vermittelst Wasserdampsen, bis zum Anspringen der Schaale gar gekocht.

Das rückständige Wasser zieht ausser dem unangenehmen specifischen Kartoffelgeruch, zugleich einen gummiartigen Schleim aus, dessen man sich nach
den Versuchen, die ein hiesiger Hutfabrikant damit
angestellt hat, in den Gewerben, bei diesem Gewerbe,
anstatt des theuren arabischen Gummis bedienen kann,
obgleich es diesem an Glanz etwas nachsteht.

Werden diese gar gekochten Kartosseln mit einer hinreichenden Menge kalten Wassers zu einem dünnen Brei zerrieben, und dieser zum Sedimentiren einige Stunden hingestellt: so tritt zwar sehr bald ein saurer Gahrungszustand ein, die Stärke senkt sich aber, und durch ostmaliges Abgießen und Aussüßen mit kaltem Wasser erhält man sie möglichst rein.

Diese Methode, die Kartoffelstärke auszuscheiden, hat schon Einhof angegeben; er bemerkt über sie, dass sie ganz dieselbe sey, als die, welche man nach gewöhnlichen Versahren ausgeschieden habe, ausser dass sie noch einen geringen Antheil Pslanzeneiweiss bei sich führe, welches auch Ursache sey, dass sie

durch Kochen mit Wasser nicht die durchsichtig Gallerte, wie jene, sondern einen blosen Brei bild

Verhielte sich dieses aber wirklich so, so müßg sie ehenfalls durch Kochen mit verdünnter Schwe selsaure sich in Zuckerstoff umwandeln; sie produ cirt dadurch aber keinen Zuckerstoff; sie leset sich durch diese Behandlung zwar ganzlich auf, und setz dabei zuletzt ein braunliches Pulver ab, nachden man aber die Saure durch Kreide abstumpft, so erhalt man nicht eine zuckerige Süßigkeit, wie bei jener, sondern ein bloses kartoffelartig fadschmeckender Wasser. Auch habe ich selbst den Versuch gemacht (um mich noch mehr davon zu vergewissern, dass diese Kartoffelstärke nicht dieselbe, als die nach gewöhnlichem Verfahren ausgeschiedene sey, und ob das Eiweis die Zuckerstoffbildung hindern könne) gewohnliche Kartoffelstarke mit Eiweiß durchzukneten. sie auszutrocknen, und sie nun auf vorige Weise auf ihr Zuckerproductions-Vermögen zu prüfen; allein ich fand, dass der Eiweisszusatz keinesweges die Zuckerstoffbildung hindere; ich bemerkte dabei blos, dass sie durch diesen Zusatz während des Kochen ungleich niehr schäumete, und zum Uebersteigen geneigt war; dem zufolge hatte sich daher Einhof in seiner Behauptung geirrt.

b. Rohe Kartosseln wurde in Scheiben geschnitten, bei mäsiger Stubenwarme ausgetrocknet und
gepulvert. Dieses Kartosselpulver wurde ostmalig
mit kaltem Wasser ausgesüßt, und ich erhielt zuletzt eine Stärke von schmutzig weißer Farbe. Sie
verhielt sich in ihrem Zuckerproductions-Vermögen
ganz der vorigen gleich.

c. Es wurden rohe vollgewachsene Kartoffeln rrieben, und mit auch ohne Znsatz von Ferment Bierhefen-Sauerteig) an einen warmen Orte zur lährung hingestellt. Nach beendigter Gährungs-spoche (drei Tagen) wurde die gegohrene Masse mit inem Löffel sorgfältig abgenommen, und es fand ich die ausgeschiedene Stärke am Boden des Gefaßes on schöner blendend weißer Farbe. In ihrem Vertalten zum Zuckerproductions-Vermögen war sie den eiden vorigen ganz gleich; sie producirte ebenfalls einen Zuckerstoff nach oben angegebenem Verfahren.

Diesen Versuch, die Kartoffelstärke durch Gähung auszuscheiden, stellte ich zuerst im Winter an. und wiederholte ihn im nächstkommenden Sommer ait jungen zarten Kartoffeln; allein diese setzten gar lein Starkmehl ab, und ich schließe hieraus, daß der chleim der Früchte wahrend des Wachsthums, zuetzt in Stärke übergehe, und dass diese wiederuum vie es auch die Erfahrung bei Hülsenfrüchten wirkich darthut, beim Keimen in Schleimstoff zurückche, welche Uebergänge in der organisch lebenden Natur sehr mannigfaltig seyn können. Es ist mir elbst wahrscheinlich, dass sich die nahern Pilanzenestandtheile sowohl in ihrem qualitativen Verhalten ls auch in ihrem quantitativen Mischungsverhaltniss on einander abweichend verhalten, je nachdem das Alter- der Frucht gewesen, woraus sie geschieden, as Klima worin sie gewachsen, und die Witterung ie wahrend der Vegetation auf sie eingewirkt hat; ne Bemerkung die übrigens nicht mehr neu ist.

Mit der Waitzenstärke verhält sich dieses ganz, wie mit der Kartosselstärke. Tödtet man namlich

durch Einbrühen mit kochendem Wasser zuvorganzlich das organische Leben des Korns: so producirt die nachher ausgeschiedene Stärke dann ebenfalls keinen Zuckerstoff mehr.

Durch diese Versuche ist es also bewiesen, daße sich die aus organisch lebenden und aus organisch todten Pflanzenkörpern ausgeschiedene Stärke in ihrem Zuckerproductions-Vermögen durch Behandlung mit Säuren von einander abweichend verhalten, und daß nur erstere diese Eigenschaft allein besitzene Obiger über Zuckerproductions-Vermögen als allgemein aufgestellter Erfahrungssatz: "die Stärke wandelt sich durch Behandlung mit Säuren in Zuckerstoff um" ist daher keinesweges allgemein gültig, und bedarf vielmehr, wie ich durch Versuche dargethan habe, der Einschränkung.

Diese Thatsachen machen uns daher auf einensin unserer physikalisch-chemischen Naturkenntnissibisher gänzlich unbeachtet gebliebenen Umstand aufmerksam, die aus organisch todten oder aus organisch lebenden Stoffen ausgeschiedenen Naturproducte nicht stets als ein und dieselben zu betrachten, wie es hier die Chemiker bei der Stärke gethan haben.

Schon Einhof war es nicht ganz unbekannt, dass die Lebenskrast der organischen Naturstosse, mit der Zuckerproduction in sehr nahem Verhältnis stehe. Er sagt hierüber (S. Gehlens Journal 4 Bd. S. 480)

"Ich hin durch mehrere Erscheinungen überzeugt worden, dass der Zucker-Erzeugungsprozes (beim Gefrieren der Kartoffel) nicht bei völlig abgestorbenen Kartoffeln stattfindet, und dass die Lebenskraft Erregbarkeit, oder wie man die Ursache des Vegeationsprozesses nennen will — dabei eine Hauptrolle spiele u. s. w."

Diese Worte Einhofs gründeten sich nicht auf blose hypothetische Schlüsse, oder auf Vermuthunten, sondern auf richtige Beobachtung. Diejeniten, die sich daher nach ihm mit Zuckerproductions-Versuchen beschäftigten, hätten wohl bilig auf diese Winke Rücksicht nehmen sollen, bevor
lie einzelnen Pflanzenbestandtheilen (wie der Stärke)
allgemeinere Eigenschaften beilegten, die sie doch
aur hedingungsweise besitzt.

Einhof der in seiner musterhaften Abhandlung ten Ursachen des Zuckererzeugungs-Prozesses so behr nahe war, verabsäumte es blos unter diesem Gesichtspunkte die einzelnen Kartoffelbestandtheile Dierauf zu prüfen, und so konnte aus seinen vortrefflichen Beobachtungen auch nicht der wissentaftliche Gewinn hervorgehen, dessen sie alsdann wären fähig gewesen.

Zuckerstoff producirt, fand eine blose mechanische Trennung der Stärke aus ihren übrigen Verbindun
Ben Statt; ohne daß sie dabei wäre auch chemisch verändert worden. Bei der Stärke hingegen, welche lieses Zuckerproductions-Vermögen durch ihre Auscheidung verloren hatte, war die Frucht schon vorher abgestorben und gänzlich getödtet worden. So fand nämlich dieses Absterben der Frucht bei (a) plotzlich Statt. Bei (b) hingegen allmälig; denn es tekannt, daß die Frucht, (das Korn z. B.) sobald in nicht gewaltsam zerlegt wird, durch gelindes Auschen, nicht abstirbt. Die Frucht behält stets

wassergehalt zurück, der für Pflanzenkörper das ist, was für Thiere das Blut. Ferner war bei (c) durch den Gährungsprozels die Lebenskraft der Kartoffel schon gänzlich getödtet worden, bevor die Stärke-Ausscheidung erfolgen konnte; das Fruchtbestandtheil-Verhältnis war chemisch modificirt worden; es hatten sich neue Producte gebildet.

Einhof glaubte, dass es blos der eigentliche Pslanzenschleim sey, der sich in Zuckerstoff umwandle. Um dieses auszumitteln, musste man-ihn sich möglichst rein verschaffen, und ihn in diesem Zustande daranf prüfen, was aber Einhof verabsaumte.

Ich habe mir zu dem Ende sowohl aus Quittenkernen als auch aus Leinsamen durch bloses Ausziehen mit lauwarwarmem Wasser eine Quantität Pflanzenschleim verschafft, und ihn auf eben die Weise, wie die Stärke mit verdünnter Schwefelsaure kochen lassen; allein es hatte sich nach dieser Methode kein Zuckerstoff, der sich durch den Geschmack bemerkbar gemacht hatte, gebildet. Der Schleim würde durchs Kochen mit der Schwefelsaure zwar zerstört und dünnflüssig; er setzte dabei ebenfalls ein braunliches Pulver ab, und verhielt sich übrigens ganz der aus organisch todten Früchten ausgeschiedenen Stärke gleichartig. In dieser Behauptung würde daher dieser vortreffliche Autor geirrt haben, und man kann aus diesem Versuche nichts anderes schließen, als dass die Stärke durch das Absterben der Frucht sich der Natur des Schleims wiederum nähere, dass sie es blos sey, die in der lebenden Natur sich in Zuckerstoff umbilde.

B.

Berichtigende Versuche über die von Fourcroy angenommene Zuckerstoffbildung durch Gährung, und über die verschiedenartigen Gährungs-Epochen.

Durch obige Erfahrungen geleitet, dass das Zuckerproductions-Vermögen der Stärke durch Behandlung mit Säuren, ganz von der organischen Lebenskraft der Frucht, woraus die Stärke geschieden worden, abhängig sey, suchte ich unter diesem Gesichtspunkte auch die von Fourcroy behauptete Zuckerstoffbildung durch den Gährungsprozess näher zu
prüsen.

Fourcroy stützt seine Zuckergährungs-Epoche die nach ihm die Erste ist, vorzüglich auf die Thatsache, dass durch die Malzung der Gerste der Zuckerstoff wirklich erzeugt werde; er fügt hinzu, dass die nachherige weinige Gährungs-Epoche nicht eher stattsinden könne, als wenn die zuekerige Gährungs-Epoche beendigt sey, und dass die Weingeistbildung die Gegenwart des Zuckerstoffs voraussetze, und aus diesem blos hervorgehen könne *).

Diese Ideen, die, wie ich zeigen werde, so blos oberflächlich hingeworfen wurden, und so wenig durch reine Versuche als durch Erfahrungen begründet sind, haben dennoch fast allgemein so großen Beifall und Aufnahme gefunden, daß selbst angesehene Physiker und Chemiker dieselben, ohne sie auf

^{*)} S. Fourcroy a. n. O. S. 401. §. 350.

practischem Wege einer genauen Prüfung zu unterwersen, blindlings annahmen und als eine erwiesene
Wahrheit sogar durch ihre Lehrbücher fortpflanzten. In wiesern sie dieses verdienten, werde ich
daher durch meine darüber angestellte Uutersuchung
darzuthun suchen.

Da die Weingeistbildung durch die Gährung stets nur bei organisch todten Stoffen stattfindet, und sich nie in der lebenden Pflanze, während ihrer Vegetation darin erzeugen wird: so ist es klar, daß sich Fourcroy's Zuckergährungs-Epoche, in der Erstahrung sowohl bei noch organisch lebenden, als als auch bei schon gänzlich abgestorbenen Naturstoffen müßte erweisen lassen.

Die Malzung der Gerste besteht bekanntlich darin, dass man sie mit kaltem Wasser einweicht, sie nachher an einen feuchten Orte zum Keimen hinstreut, und nachdem der Keim eine gewisse Länge erreicht hat, das Samenkorn in der Wärme austrocknet, und den Keim abstößt. Durch diesen Prozess verschwindet der Stärkebestandtheil der Gerste größtentheils, und wandelt sich in Zuckerstoff um, der vorher in dem Maase nicht in ihr gebildet lag.

Dieser Vorgang, wodurch sich der Zuckerstoff in der Gerste bildet, ist daher ein wahrer Vegetations-Prozess, den man keinen Gährungsprozess nennen kann. Die innere organische Lebenskraft der Frucht drückt sich hier durch Hervorbringung des Keins aus, und es würde zuletzt selbst ein Samenblatt hervortreten, wenn man nicht absichtlich um dieses zu verhindern, die hier thätige organische Lebenskraft selbst todtete.

Stellt man aber den Versuch so an, dass man nvor die organische Lebenskraft der Gerste durch änbrühen mit kochendem Wasser tödtet: so wird an nicht mehr vermögend seyn, einen Keim und Blatt u produciren, auch wird man aus der getrockneten and nachher zermalenen Gerste nicht vermögend eyn mit Wasser eine zuckerige Süssigkeit ausziehen u können, ausser dem geringen Antheile, der schon on Natur gebildet im Korne liegt; dennoch geht liese zermalene Gerste, mit kochendem Wasser am dünnen Brei angerührt und mit Bierhese veretzt, wirklich in die weinige Gährung über, und esert durch Destillation Weingeist, wie dieses hineichend bekannt ist.

Mit der Zuckerstoffbildung durch die Malzung er Gerste (Vegetation) hat es daher ganz dieselbe lewandtnis, wie mit der durch Behandlung der tarke mit Schweselsäure; sie hängt auch hier allein on der organischen Lebenskraft der Frucht ab. ie ist in beiden Fällen blos Eigenthümlichkeit der rganisch lebenden Natur, wie es hier die reine Erzahrung darthut.

Kaum hatte ich glauben können, dass eine Thatache von einem so berühmten Schriststeller wie
ourcroy in so unzweideutiger Sprache ausgesproben: "der Zuckerstoff werde durch den Gährungsct erzeugt, und aus ihm blos könne sich der Weineist bilden" sich doch nicht bewähre, wenn mich
icht noch weitere hierüber angestellte Versuche daon wirklich überzeugt hätten.

Ich habe es namlich versucht, sowohl Buchwaien-Grütze als auch Roggenmehl u. s. w. mit kochendem Wasser zu einem dünnen Brei anzurühren, und ihn mit Zusatz von Ferment bei einem gehörigen Wärmegrade in Gährung zu bringen. Es wurde noch vor Beendigung der weinigen Gährungs-Epoche der Prozess unterbrochen, das Gegohrne noch mit wenigem Wasser verdünnt, durchgeseihet, und zur Hälste abgeraucht; allein ich habe keinen zuckerigen Geschmack darin wahrnehmen können.

Diesen Versuch habe ich oftmals wiederholt und auf verschiedenartige Weise, um die Gegenwart des producirten Zuckerstoffes zu entdecken, verändert; allein die Resultate waren stets dieselben. Ich habe selbst den Versuch so angestellt, dass ich mehrere kleinere Portionen zu gleicher Zeit, und unter gleichen Bedingungen in Gährung brachte, und die eine nach der andern während verschiedener Zwischenperioden untersuchte, ob kein Zuckerstoff erzeugt worden sey; allein ich habe auch bei keiner, gleichsam vom ersten Moment der Gährung an bis ans Ende, eine dadurch producirte zuckrige Süssigkeit entdecken können.

Es ist bekannt, und selbst die aus heißen Klimaten herkommenden süßen Weine geben schon das Beispiel, daß sobald man (aufgelösten) Zucker oder Honig mit Bierhefen in Gährung bringt, sich selbst nach vollkommen beendigter weiniger Gährungs-Epoche dennoch die Zuckersüßigkeit dabei keinesweges ganz verliert, welches erst alsdann durch die nachher eintretende saure (Essig-) Gährungs-Epoche wirklich der Fall ist. Bei obigen Versuchen hätte sich dahero die producirte zuckrige Süßigkeit durch den Geschmack bemerkbar machen müssen,

wenn diese wirklich vorhanden wäre. Es ist also durch diese Versuche erwiesen, dass die von Fourcroy behauptete und von mehrern Chemikern mit so großem Beifall aufgenommene Zuckererzeugung durch den Gährungsprozess, ein bloses Hirngespinnst sey, sobald wir dem eigentlichen Begriffe von Gährung überhaupt nicht einen Doppelsinn beilegen, und uns an reine Begriffe in der Chemie halten wollen.

Verschiedenartige Gährungs-Epochen müssen sich auch durch Verschiedenheit der dabei stattfindenden Phänomene, gleichsam durch Stillstandsperioden, bevor die scheinbar ruhenden chemischen Kräste von Neuem in Thätigkeit treten, characterisiren. Dieses ist nach Fourcroys Annahme nicht der Fall, wohl aber nach Boerhaves, der blos eine weinige, säure und faule Gährungs-Epoche annimmt, die sich in der Erfahrung wirklich bestätigt finden, und auf richtigen Beobachtungen beruhen.

Der Gährungsprozess und die Vegetation sind freilich beide chemische Vorgänge; die das miteinander gemein haben, dass bei beiden Lust absorbirt, und wiederum ausgestoßen wird. Sie unterscheiden sich aber wesentlich darin von einander, dass die Vegetation blos in der organisch lebenden Natur stattfindet, der Gährungsprozess hingegen blos bei organisch todten Stoffen. Beide dürfen daher nicht als Eins, nicht mit einander (selbst im Ausdrucke nicht) vermengt werden.

Obgleich zuckerstoffhaltige Substanzen zur weinigen Gährung vorzüglich geschickt sind, und in der That selbst eine größere Ausbeute an Weingeist bei der Destillation geben: so folgt hieraus noch nicht dass es blos der Zuckerstoff sey, der sich in Weingeist umbilde, da er aus denselben chemischen Bestandtheilen zusammengesetzt ist, die wir in den
übrigen Pslanzenstoffen vorsinden; es müßte sich
dieses sonst durch reine Versuche erweisen lassen.

"Die Weingeistbildung, durch den Gährungsact, hängt vielmehr blos von der Gegenwart solcher Stoffe ab, die vermöge des Mischungsverhältnisses ihrer entferntern, heterogenen, chemischen Bestandtheile, geeignet sind, in gegenseitige Reaction zu treten, und durch Einwirkung äußerer chemischer Kräfte, das vorher unter ihrem Mischungsverhältnisse bestandene Gleichgewicht aufzuheben, und ein Neues hervorzubringen, woraus der Weingeist hervorgeht."

Es ist selbst ohne Zweisel, das sowohl von diesen verschiedenartigen Mischungsverhaltnissen, als
auch von der Intensität (Krastäusserung) mit der die
äussern chemischen Kräste auf den Gährungsprozess
einwirken, die relativen Mengen des aus den verschiedenartigen (Hülsen-) Früchten, zu erhaltenden
Weingeistes abhängen, die keine Theorie a priori
genau zu bestimmen vermag.

Dass es ferner von dem vorhandenen chemischen Mischungsverhaltnisse sämmtlicher in Reaction tretender Stoffe blos abhange, ob sie in die weinige Gährungs-Epoche übergehen, lässt sich schon dadurch erweisen, dass sowohl die Starke *) als auch der Pflanzenschleim, die aus denselben chemischen Bestandtheilen wie der Zucker bestehen, dennoch nicht vermögend sind, in die weinige Gährungs-Epoche,

^{*)} Vergl. dagegen Döbereiners Erfahrungen Bd. 8. S. 210 d. J. d. H.

wie es der Zucker thut, zu treten, sondern sogleich in die saure Gahrung übergehen.

Lavoisier war bekanntlich der Erste, der durch torgfältig angestellte Versuche und Beobachtungen hellere Begriffe über den wahren Vorgang des Gahrungsprozesses verbreitete. Er fand durch Versuche, als er 100 Pfund Zucker in 400 Pfund Wasser auflöste, und sie mit Bierhefe in Gahrung brachte, dass nach vollkommen beendigter weiniger Gährungskoche, davon noch mehr als 4 Pfund Zucker, so wie er behauptet, unzersetzt zurückblieb *). Nach meinen Versuchen dagegen, ist dieser rückständig gebliebene Zucker stets chemisch verändert; aber unfähig geworden von Neuem in die weinige Gährungszu treten, sondern lediglich in die saure Gährungs-Epoche überzugehen vermögend.

"Setzt man nämlich den feinsten rafinirten Rohrzucker in die weinige Gährung; destillirt man uachher den Spiritus davon ab, und läst nun den Rückstand mit Eiweisschaum, um ihn zu klären, aufkochen: so wird man dennoch selbst bei größter Sorgfalt nie im Stande seyn, ihn in Krystallform wiederum zurückzubringen, was doch bei jedem blos aufgelösten und von Neuem krystallisirbaren Zucker
der Fall ist."

Ein Beweis also, dass er durch den Gahrungsprozels nicht unverandert geblieben ist. Hierin würde ich daher Lavoisier geirrt haben. Auch ist diese Jehauptung Lavoisiers bei genauerer Prüfung selbst

^{*)} S. Lavoisier's System der antiphlogistischen Chemie aus dem Französischen übersetzt, und mit Anmerkungen und Zusätzen versehen von Hermbstädt. Bd. I. S. 167.

Affinitätslehre in Widerspruch; denn da der Gharmanner auch der Gharmanner auch der Gharmanner auch kein Zuckerauflösung stattfindet, so kann auch kein Zuckerheilchen aus der Auflösung nach beendigter Gahrungs-Epoche ganz unzersetzt zurückebleiben.

Hatto Lavoisier indess nicht angenommen, das dieser rückständige Zucker unzersetzt bleibe, würde es ihm auch schwieriger geworden seyn, das aus eine allgemeine Theorie über den Gährungsprozess abzuleiten, und die daraus hervorgegangenes Producte, so genau wie er es gethan hat, nach Zahlenwerthen auszudrücken; und so wollen wir lieber annehmen, dass Lavoisier diese Behauptung blos an besonderer Vorliebe für seine uns gegebene Theorie um ihr eine mehr augenscheinlichere Bestimmtheit zu geben, hingestellt habe, als ihn beschuldigen dabei wider die chemische Affinitätslehre gesündigt zu haben.

Vortheile zu ziehen, und um eine größere Menge Weingeist wie gewöhnlich erhalten zu können, eine Quantität des gewöhnlichen schwarzen Rohrzuckersyrups in die weinige Gährung zu bringen, den Spiritus davon abzuziehen, und das rückständige Zuckerwasser, um es von Neuem zur weinigen Gährung zu disponiren, mit etwas Schwefelsäure bis zur Hälfte einzukochen, die Säure durch Kreide abzustumpfen, und es durch Zusatz von Bierhefe (unter den gehörigen Bedingungen) von Neuem in Gährung zu bringen. Ich erreichte meinen Zweck hiedurch vollkommen, und erhielt selbst bei der zweiden

Weingeist. Da es aber dazumal nicht in meinen Vermögen stand, die Menge des mehr erhaltenen Weingeistes, nach Alkoholimetergraden genau bestimmen zu können, so bleibt dieser Versuch, bis er weiter verfolgt wird, noch unvollkommen.

Der Rückstand von der zweiten Destillation war selbst noch etwas süßschmeckend, aber von einem bitteren Nebengeschmacke begleitet; ich kochte ihn wie zuvor von Neuem mit verdünnter Schweselsäure ein, stumpste die Saure mit Kreide ab, und setzte Bierhese zu. Es sand hier freilich zwar zum drittenmale noch eine weinige Gährung Statt, die aber kurz vorübergehend war, und sogleich in die saure trat und Essig gab.

C.

Verhalten des wahren Rohrzuckers, und des durch Kunst producirten Zuckerstoffs zu einander.

Eben so verschiedenartig wie der in der Natur schon gebildet vorkommende Zuckerstoff in seinen natürlichen Eigenschaften ist; eben so verschiedenartiger Natur ist auch der durch Kunst producirte Zuckerstoff.

Der Zuckerstoff kommt in der Natur vorzüglich unter zwei verschiedenartigen Formen vor, namlich als solcher, der durch eine zweckmäßige Behandlung der Krystallisation fähig, und als solcher, der ihrer unfähig ist. Eben dieses ist auch bei dem durch Kunst producirtem Zuckerstoffe der Fall. Einiger davon

wir sie in ihren Verhalten mit dem in der Natur gebildeten Zuckerstoff: so ergiebt sich, dass er sich durch sein Verhalten am meisten der Natur der sogenannten (natürlichen) Schleimzuckergattungen nähere, mit denen er auch noch das gemein hat, daß wie bei diesen ihre natürliche Süssigkeit nicht ein und dieselhe, sondern verchiedenartig ist, so auch bei dem durch Kunst producirten Schleimzucker solches der Fall ist; und es lassen sich selbst natürliche Schleimzuckerarten (wie z. B. der Honig und der schwarze Rohrzuckersyrup) durch anhaltendes Kochen mit Schwefelsaure und nachheriges Abstumpfen der Säure dnrch Kreide in künstlichen Schleimzucker, wodurch sie ganz dieselben chemischen Eigenschaften erhalten, umwandeln und zum Theil reinigen - geruch - und farbenloser machen.

Ihre eigenthümliche natürliche Süsigkeit bleibt aber bei einer jeden Gattung durch diese Behandlung dieselbe, wie sie vorher war und geht dadurch nicht verloren.

Aus dieser Abhandlung geht daher an erwiesenen Thatsachen hervor:

¹⁾ dass die aus organisch todten und aus organischlebenden Pflanzenstoffen ausgeschiedene Starke zwei von einander chemisch verschiedenartige organische Naturproducte sind;

²⁾ dass allein die aus organisch lebenden Früchten ausgeschiedene Stärke das Vermögen habe, sich auf künstlichem Wege in Zuckerstoff umbilden zu lassen;

- dass sich die aus organisch todten Pslanzenkörpern ausgeschiedene Stärke, in ihrem Zuckerproductions-Vermögen, ganz wie reiner Pslanzenschleim verhalte, in welchen Zustand sie durch
 das Absterben der Frucht. es werde bewirkt wie
 es wolle, zurückkehrt, und dass der eigentliche
 Pslanzenschleim in seinem unveränderten Zustande der Umwandlung in Zuckerstoff unsähig
 sey;
- 4) dass keine Zuckerproduction durch den Gährungsprozess stattfinde, und daher keine eigne
 Zuckergährungs-Epoche existire, und dass die
 Zuckererzeugung durch die Malzung ein bloser
 Vegetations- und kein Gährungsprozess sey, wie
 es Fourcroy annimmt,
- 5) dass die weinige Gahrungs-Epoche ohne vorhandenen Zuckerstoff Statt haben könne.
- 5) dass Mischungsverhaltnisse unter den Zuckerbestandtheilen vorhanden sind, die nicht in die weinige Gährung zu gehen vermögend sind, dass man ihnen aber diese Eigenschaft auf dem angezeigten Wege geben könne;
- 7) dass der durch Kunst producirte Zuckerstoff ein unvolkommener Zucker sey, dessen Bestandtheile sich nur sehr locker zusammen verbunden befinden, dass er sich in seinen physischen chemischen Eigenschaften sehr vom wahren Zucker unterscheide, sich der Natur des natürlichen Schleimzuckers aber am meisten nähere.

Anmerkung des Herausgebers.

Line der wichtigsten Bemerkungen des Herrn Akademiken Nasse in der vorhergehenden reichhaltigen Abhandlung schein mir die zu seyn (S. 290 f.) über die Unfähigkeit des seiner Lebenskraft beraubten Stärkmehls zur Umwandlung Der Charakter des Todes organischer Kraft liegt, wie a. a. 0. richtig bemerkt wird, in der Unfähigkeit der Frucht sich fortzupflanzen. Aber diese organische Lebenskraft kann auch durch Kälte getödtet werden, und doch scheint dadurch die Fähigkeit der Stärke in Zucker überzugehen nicht zu leiden, vielmehr wird beim Gefrieren der Erdäpfel Zueker gebildet; und wenn man auch mit Einhof eben hierin noch die letzte Wirkung der Lebenskraft auerkennen will, so wird doch aus durch Kälte getödteten (nicht mehr keimungsfähigen) Erdäpfeln gewonnenes Stärkmehl wohl eicherlich in Zucker verwandelber seyn' Döbereiner, welcher schon die Unfähigkeit des auch nur gelind gerösteten Stärkmehls zur Zuckererzeugung beobachtete (Bd. &. S. 209 d. J.) nimmt eine Zersetzung des Stärkmehls durch Wär-Die neuere Electrochemie (dieselbe vom Standpunkte me an. der Krystallelectricität aus betrachtet, wie ich solches su thun pslege) könnte noch eine andere Erklärungsart zulassen, woferae die angeführten nicht ausreichen.

Nachricht

TOB

einigen Versuchen

über die

lerbindung verschiedener Metalle mit Halogen

YOU

JOHN DAVY,

Rich einem einzelnen Abdrucke dieser Abhandlung aus den Philosophical transactions übersetzt vom H.)

Vorgelesen in der Londner Königl. Gesellschaft den 27. Febr. 1812.

Einleitung.

Viein Bruder Humphry Davy scheint mir in seier letzten Bakerischen Vorlesung eine Classe den Ietalloxyden ähnlicher Körper nachgewiesen zu haen, welche durch Verbindung des Halogens, oder er oxydirten Salzsaure, mit Metallen entstehen.

Der vorzüglichste Gegenstand der folgenden Blätir sind diese Verbindungen. Ich werde die Ehre aben von Versuchen, ihr Theilverhaltnis zu bestimmen, Nachricht zu geben und auch bis jetzt noch unbekannte Verbindungen der Art zu beschreiben.

Auch Versuche werd' ich zu erzählen haben über das Verhältnis des Schwefels in einigen Schwefelverbindungen und des Oxygens in einigen metallischen Oxyden. Allgemeine Vergleichungen der bestimmten Verbindungsverhältnisse leiteten mich bei diesen Untersuchungen. Diese Analogie, wird man bemerken, hatte ich beständig vor Augen und benutzte sie, sowohl um Unvollkommenheiten meiner eigenen Forschungen zu entdecken, als die Resultate fremder Versuche zu beurtheilen.

Weil eine an die alte Hypothese hinsichtlich der oxydirten Salzsaure gebundene Kunstsprache unverträglich mit den neuen Ansichten dieses Körpers ist so will ich es wagen, die Verbindungen der Metalle mit Halogen, wovon gehandelt werden soll, mit der Namen zu bezeichnen, welche mein Bruder für die selben vorgeschlagen hat *).

1. Ueber die Verbindung des Halogens mit Kupfer.

Es giebt zwei verschiedene Verbindungen von Halogen und Kupfer, von denen beide gerade durch Verbrennung dieses Metalls im Halogengas halten werden können. Wenn dieses Gas in ein luftleere Retorte einströmt auf Kupferfeile, so ein zündet sich dieselbe und alsobald wird ein feut

_

Gr

^{*)} Wir werden dagegen die dem deutschen Sprachgebreiten wehr angemessenen von une schon früher gewählten Wegebrauchen, aber die Nomenclatur Davy's beisetzen.

estandiger schmelzbarer Stoff erhalten und der inere Theil der Retorte beschlagen mit einem feinen
elblich braunen Sublimate. Das erste Erzeunis entalt offenbar das wenigste vom Halogen, denn wenn
s allein im Halogengas erhitzt wird, so verschluckt
s einen Theil davon und geht in die letztere Verindung über. Daher kann die erste Verbindung haegeniges Kupfer *) (nach Davy's Nomenclatur curane) und der gelbe Sublimat Halogenkupfer (curanea) genannt werden.

Hologeniges Kupfer (oder das Protohaloid des Tupfers) kann auf verschiedenen andern Wegen beeitet werden. Man kann es erhalten, wenn man Tupferfeile mit atzendem Sublimat erhitzt; so wurde lasselbe zuerst von Boyle dargestellt, welcher es Tupferharz (resin of copper) nannte wegen der

^{*)} Ich glaube dass dieser Ausdruck ganz analog gebildet ist, wie man sagen kann schwefeliges Kupfer und Schwefelku-Bezeichnungen durch willkürlich angehängte Buchstaben verträgt eine noch in ihrer Wurzel lebendige Sprache nicht, wie unsere deutsche ist, wovon schon Bd. III. S. 253. Die einzige willkührliche Bezeichnung die Rede war. welche wir uns etwa erlauben könnten, wäre Kupferhalogen und Halogenkupfer zu unterscheiden. Der Ausdruck Kupferhaloid gibt das Allgemeine an, worunter sowohl halogeniges Kupfer als Halogenkupfer enthalten sind, welche wir dann auch durch Kupferhaloid des ersten Grades (oder niederes Kupferhaloid) und Kupferhaloid des zweiten Grades (höheres Kupferhaloid) unterscheiden können. noch mehreren Stufen würde ich rathen Protohaloit. Deuterohaloid, Hyperhaloid auf ähnliche Art zu sprechen wie man Protoxyd sagt, Deuteroxyd u. s. w. d. H.

Aehnlichkeit mit gemeinem Harze. Zwei Theile der atzenden Sublimats und einen Theil Kupferseile fand ich als die besten Verhältnisse dieser Stoffe.

Es kann auch erhalten werden, wenn man Kupferfeile in Salzsäure kocht, oder Kupferstreisen, zum Theil in diese Säure getaucht, der atmosphärischen Lust aussetzt. Im letzten Falle sand ich die mit der Bildung des halogenigen Kupfers verbundene Umwandlungen ziemlich zusammengesetzt. Das Kupser empfängt Oxygen von der Atmosphäre und Säure von den aussteigenden salzsauren Dämpsen und wird so in ein grünes unausslösliches Salz verwandelt, welches, mehr Salzsäure verschluckend, allmählig in ein zerstliesendes salzsaures Salz übergeht, das in die Salzsäure sließend durch die Wirkung des eingetauchten Kupfers umgewandelt wird in halogeniges Kupser.

Proust, der erste neuere Chemiker, welcher das halogenige Kupser prüste und welcher gewöhnlich als erster Entdecker dieser Verbindung betrachtet wird, sah dieselbe durch Wirkung des salzsauren Zinns auf salzsaures Kupser entstehen und nannte sie weißes salzsaures Kupser, versicherte auch daß ein ahnlicher Stoff gebildet werde bei Zersetzung des gemeinen zersließenden salzsauren Kupsers durch Hitze.

Das halogenige Kupfer, auf welche Art es bereitet seyn mag, hat immer dieselben Eigenschaften. Es ist schmelzbar bei einer Hitze nahe dem Rothglühen und wird in einem verschlossenen Gefaß, oder einem Gefaß mit sehr enger Mündung, nicht zersetzt oder sublimirt bei hestigem Rothglühen; wenn aber, im Gegentheile, die Lust freien Zutritt

Inat, so zerstreut es sich in dichten weißen Dämpsen. Es ist unlöslich im Wasser. Es brauset auf in Salpetersäure. Es löset sich ruhig in Salzsäure, daraus fällbar durch Wasser, wovon es unverändert niedergeschlagen wird; es wird zersetzt durch Kaliauslosung, oder auch Erhitzung mit geschmolzenem Alkalihydrat; wo es dann orangesarbiges Kupseroxyd giebt. In Farbe, Durchsichtigkeit und Gesüge (texture) scheint es allein veränderlich. Es ist gewöhnlich dunkel, von tief brauner Farbe und verworrenem hackigen Gewebe (of a consused hackly texture); aber ich habe es durch allmählige Erkaltung nach strengem Erhitzen auch von hellgelber Farbe erhalten, halbdurchsichtig und krystallisirt dem Ansehen nach in dünnen Flächen.

Halogenkupfer (oder Deuterohaloid des Kupfers Davys cupranea) wird nur sehr langsam durch Erhitzung des halogenigen Kupfers im Halogengas ge-Als die beste Art es zu bereiten fand ich bildet. Verdunstung des zerfliessenden salzsauren Kupfers bis zur Trockenheit bei einer Temperatur nicht viel über 400° F. So dargestellt hat es dasselbe Ansehen und dieselben Eigenschaften wie unmittelbar gebil-Es ist von gelber Farbe und pulverformig. Der Atmosphäre ausgesetzt wird es durch Einwirkung und Aufnahme von Wasser in ein zerfließendes salzsaures Salz verwandelt und seine Farbe geht während dieser Umänderung vom Gelben zuerst ins Durch Hitze Weisse und dann ins Grüne über. wird es zersetzt; und selbst wenn man im Halogengas mit einer etwas reichlichen Menge den Versuch anstellt, wird ein Theil Halogen ausgetrieben, in gasartigen Zustand übergehend, und halogeniges Kupfer bleibt zurück.

Ich beobachtete dasselbe Verfahren bei Bestimmung der Verhältnisstheile beider Verbindungen; das Kupfer wurde durch Eisen, das Halogen durch Silbersalpeter abgeschieden.

Eine Auflösung von 80 Gran des Protohaloids (cuprane) in Salpetersalzsäure, mit Eisen gefällt, gab 51,2 Gran wohl ausgewaschenes und vellkommen getrocknetes Kupfer.

Eine Auflösung der gleichen Menge dieses Stoffes in Salpetersaure, mit salpetersaurem Silber gefällt, gab 117,5 Gran Hornsilber, getrocknetes bis es aufhörte einen Gewichtsverlust zu erleiden, bei einer Temperatur über 500 F.

Da nun Hornsilber 24,5 p. c. Halogen *) enthält, so erhellt, daß 80 Gr. halogeniges Kupfer 51,2 Gr. Kupfer und 28,8 Halogen enthalten. Und hundert Theile desselben bestehen demnach aus

56 Halogen . . 100 64 Kupfer . . . 178

100.

Eine Auflösung von 40 Gr. Halogenkupfer (cupranea) in Wasser, angesauert mit Salzsaure und niedergeschlagen mit Eisen gab 18,8 Gran Kupfer.

^{*)} Davon hab ich mich durch Synthesis überzeugt; 12 Gran reinen Silbers in Salpetersäure gelöset und niedergeschlagen mit Salmiak gaben 15,9 geschmolzenes Hornsilber. Ich erzähle diesen Versuch, welcher sehr sorgfältig gemacht wurde, nicht ausführlicher, weil er ganz nahe dasselbe gab, was Klaproth und andere Chemiker fanden.

Und eine Auflösung von 20 Gran desselben Deurohaloids in Wasser, niedergeschlagen mit Silberalpeter, gab 43 Gran Hornsilber.

100 Theile Halogenkupfer, ohne Rücksicht auf inen sehr geringen Verlust, werden also bestehen 13

53 Halogen . . 100
47 Kupfer . . 89

100.

Das zerfließende salzsaure Kupfersalz und das atürliche salzsaure Kupfer aus Peru gehören zu ner von den vorhergehenden Zusammensetzungen is Kupfer und Halogen dem Ansehen nach verhiedenen Classe von Verbindungen.

Jenes zerfließende Salz ist hinreichend bekannt; nd seine Zusammensetzung kann, ohne Hinsicht auf inen Wassergehalt, aus 'der des Halogenkupfers ogeleitet werden.

Das natürliche salzsaure Salz ist weniger beunnt; ich will daher meine Versuche anführen mit esem interessanten Mineral.

Ich analysirte ein Bruchstück des sehr schönen kemplars, welches Humphry Davy von William cob erhielt und das im Museum der königl. Gellschaft niedergelegt ist. Es besteht aus salzsaurem id kohlensaurem Kupfer, rothem Eisenoxyd und ün gefarbtem Quarze. Die salzsaure Verbindung zum Theil krystallisirt; die Krystalle zeigten sich ch den damit angestellten Versuchen als rein und irden eben darum zur Prüfung gewählt.

Diese krystallisirte salzsaure Verbindung löset h ganzlich und ohne Aufbrausen in allen Säuren f, womit ich sie prüste und in jedem Fall entsteht zerfliessendes salzsaures Kupfer und eine Verbindung aus braunem Kupseroxyde mit der angewandten Saure.

Allmählig erhitzt in einer krumm gebogenen lutirten mit Quecksilber verbundenen Glasröhre giebt das natürliche salzsaure Salz Wasser und Sauerstoffgas und der Rückstand ist eine zusammenhängende braunliche Masse, welche sich auflöset in Salzsäure, mit Kali einen grünlichen Niederschlag giebt und F wahrscheinlich' eine Mischung ist aus braunem Oxyd und Protohaloid des Kupfers. Wird die Hitze schnell zur rothen Glut erhöht, so ist das ausgetriebene Wasser mit Salzsäure angeschwängert und mit salz-Ich erhielt aus 25 Gran dieses Misaurem Kupfer. nerals, zum Rothglühen erhitzten bis alle Gasentbin-' dung aufhörte, gerade zwei Kubikz. Oxygeu. Diese Oxygenentbindung scheint veranlasst durch Wirkung des Halogens auf das Kupferoxyd um ein Protohaloid (cuprane) zu bilden; und es entsteht, wie ich mich überzeugte, eine ahnliche Oxygenentbindung, wenn eine Mischung aus dem zerfliesslichen salzsaurem Kupfersalz und dem braunen Kupferoxyd erhitzt wird.

Nach diesen Resultaten, welche vollkommen mit denen von den vorzüglichsten Chemikern des Continents bei ihren Analysen dieses Minerals erhaltenen zusammenstimmen, scheint dasselbe basisch salzsaures Kupfer zu seyn, unterschieden in chemischer Hinsicht von dem zerfließenden Salze lediglich durch einen geringeren Antheil Säure.

Die folgenden Versuche wurden in der Absicht gemacht, das Verhaltniss seiner Bestandtheile zu bestimmen.

50Gran der gepulverten Krystalle, in einer Auf10sung von 50 Gr. Kali gekocht, gaben 36,5 Gr. braumes zur matten Röthe erhitztes Kupferoxyd.

Und 50 Gran aufgelöset in Salpetersäure und gefällt mit salpetersaurem Silber gaben 12,9 Gr. trockemes Hornsilber.

Sonach, den Gewichtsverlust auf den Wassergehalt bezogen, erscheinen 100 Gr. natürliches basisch salzsaures Kupfer als bestehend aus

Diese Analyse, abgerechnet die Verschiedenheit in der Theorie, stimmt genau mit der von Klaproth.

Proust, mein' ich, entdeckte zuerst eine künstliche Verbindung, ähnlich dem natürlichen basischsalzsaurem Kupfer. Er erhielt sie bei Bereitung des salpetersalzsauren Kupfers und auch durch Säureentziehung aus dem zerfliessenden salzsauren Kupfer-Ich fand, dass es salze vermittelst eines Alkalis. auch auf mehreren andern Wegen erhalten werden kann. Es kann geradezu gebildet werden durch Zusatz des blauen Kupferoxydhydrats zu einer Auflösung des salzsauren Kupfers; es wird sehr leicht und okonomisch bereitet durch Aussetzung von zum Theil in Salzsäure getauchten Kupferstreifen an die atmosphärische Lust und wird ebenfalls erhalten durch Aussetzung des halogenigen Kupfers an die Atmosphare. Seine Entstehung ist im letzten Falle von der des zersliessenden salzsauren Salzes begleitet und die Bildung beider scheint veranlasst durch Wasser- und Oxygen-Verschluckung; denn ich fand, das halogeniges Kupfer, obgleich scheinbar nicht im mindesten angegrissen durch trockenes Oxygengas, doch leicht umgebildet wird, wenn es mit Wasser beseuchtet in einer Flasche mit diesem Gas eingeschlossen ist, wo schnelle Verschluckung von Sauerstoff erfolgt *).

Ich habe nicht alle auf diesen verschiedenen Wegen erhaltenen Erzeugnisse angstlich geprüft, jedoch hinreichend, mein' ich, um behaupten zu können, dass sie gleichartig und ahnlich der natürlich vorkommenden Verbindung sind. Die Farbe ist bei allen grünlich weiss, gleich der des Naturproducts im feinzertheilten Zustand. Erhitzt geben sie alle Wasser, Oxygengas und eine Mischung aus Protohaloid und braunem Oxyde des Kupsers bleibt zurück.

Ich analysirte allein das basisch salzsaure Kupfer, welches gefallt war aus salzsaurer Kupferauflösung durch schwache Kalilösung:

50 Gran davon, gut gewaschen und getrocknet, geben, mit Kalilösung gekocht, 36,3 Gran getrock-netes braunes Kupferoxyd.

Und 20 Gran, aufgeloset in Salpetersaure und gefallt durch salpetersaures Silber, geben 12,75 Gr. getrocknetes Hornsilber. Diese Resultate sind so wenig von denen bei der natürlichen Verbindung erhaltenen verschieden, daß man wohl schließen darf,
das natürliche und künstliche basisch salzsaure Kupfer seyen beide gleichartig.

^{*)} Basisch salzsaures Kupfer wird, wie ich benachrichtiget wurde, zuweilen in der Nachbarschaft von Vulkanen namentlich
des Vesuvs gefunden. Aus obigen Thatsachen könnte man
offenbar über seine Entstehung in solchen Fällen Rechenschaft geben.

2. Ueber die Verbindungen des Zinns mit Halogen.

Zinn ist fähig gleich Kupfer sich mit zwei verhiedenen Antheilen Halogen zu verbinden. Die ihav'sche Flüssigkeit, die eine von diesen Verbiningen, wird geradezu gebildet durch Verbrennung eses Metalls im Halogengas; und die andere, finde h, wird erhalten durch Erhitzung eines Zinnamalums mit Colomel. So dargestellt gleicht sie der, elche bereitet werden kann durch Verdunstung eis salzsauren, graues Zinnoxyd enthaltenden, Salzes ir Trockne und Schmelzung des Rückstandes in eim verschlossenen Gefaß. Beide sind von grauer arbe, von harzigem Glanz und Bruch und beide itziinden sich im Halogengas erhitzt, gleich dem inne selbst, und verwandeln sich in Libay'sche lüssigkeit durch Verschluckung eines neuen Aneils von Halogen. Da also die Libav'sche Flüssigzit einen größern Antheil Halogen enthält, so kann Halogenzinn (stanna a) und die andere Verbining halogeniges Zinn (stannane) genannt werden.

Dieses Protohaloid des Zinns (stannane) ist hmelzbar bei einem geringeren Wärmegrad als atte Rothglühhitze; es verträgt diese Temperatur, enn die Luft fast ausgeschlossen ist, ohne einige eränderung zu erleiden; einer Hitze aber ausgettzt, so stark als das Glas ohne zu schmelzen eragen kann, erscheint es bei einem schwachen ausgenden Rauche als theilweise zersetzt.

Es giebt Libav'sche Flüssigkeit, wenn es mit endem Sublimate, Salpeter, rothem Quecksilber-yd, oder mit halogenoxydirtem Kali erhitzt wird.

In den drei letztén Fällen wird auch Zinnoxyd gebildet; und mit halogenoxydirtem Kali ist die Wirklung so heftig, dass wirklich Entzündungsentsteht.

Libav'sche Flüssigkeit und Mussivgold werden, gebildet, wenn halogeniges Zinn mit Schwesel erhitzt wird.

Durch Wirkung des Wassers scheint das halogenige Zinn in unlösliches basisch salzsaures und sauerlich salzsaures Zinn verwandelt zu werden.

Das Halogenzinn, oder Libav's rauchender Geist, womit ich arbeitete, wurde bereitet durch Erhitzung eines Zinnamalgams mit atzendem Sublimat in den gewöhnlich empfohlenen Verhältnissen. Ich erhielt diese Verbindung auf anderem Wege, indem ich eine concentrirte Auflösung des Zinnhyperoxyds in Salzsaure mit starker Schwefelsaure behandelte; eine gelinde Erhitzung dieser in einer Retorte enthaltenen Mischung treibt das rauchende Wesen aus, welches wie gewöhnlich in einem kalten Recipienten verdichtet werden kann.

Die einzige neue und merkwürdige Eigenschaft, welche ich an Libav's rauchendem Geiste bemerkt habe ist seine Wirkung auf Terpentinol. Ich wurde auf diesen Versuch durch die Idee des Herrn Humphry Davy geleitet, dass die Metallverbindungen mit Halogen auflöslich seyn möchten in Oelen. Bei dem ersten Versuch, als ich die rauchende Flüssigkeit in das Oel goss, entstand unmittelbar Entzündung mit hestiger Aufkochung und Entwickelung dicker röthlicher Dampse.

Ich nahm andere Proben von Terpentinol, eine ahuliche Entzündung erwartend, die aher nicht er-

Igte, obwohl sogleich hestige Einwirkung stattfand. lie Mischung beider in einer mit Quecksilber verandenen Retorte gemacht veranlasste keine Gasentindung, Zinnoxyd schien gebildet zu werden und n zähes Oel ward erhalten, welches, gleich den setn Oelen, auf Papier einen bleihenden Flecken gab, enig Geruch oder Geschmack hatte, und, mit Alshol digerirt, ihm einen Stoff mittheilte, der bei Vasserzusatz eine bleibende wolkige Trübung und nen Geruch veranlasste, welcher mir dem ünstlichen Kamphers nicht unahnlich schien. Virkung der Libav'schen Flüssigkeit auf Terpennol verdient eine weitere Untersuchung. Das eben rzählte ist, ich fühl' es selbst, sehr unvollständig. ann aber, wie ich hoffe, dazu dienen, die Aufmerkamkeit der Chemiker auf diesen merkwürdigen Geenstand zu lenken.

Die Verhältnisse des Zinns und also auch des Lalogens in dem Protohaloid und Deuterohaloid des Linnes zu bestimmen, diente mir die größere Verwandtschaft des Zinks zum Halogen, wodurch das Linn im metallischen Zustand abgeschieden wird.

69,5 Gran halogeniges Zinn, hereitet durch Erlifzung eines Zinnamalgams mit Calomel in einer
Glasröhre von sehr enger Mündung, wurden mit
Ausnahme zweier Grane metallischen, scheinbar mehanisch beigemischten, Quecksilbers, ganz aufgelöset
In verdünnter Salzsäure. Ein Streifen reines Zinn,
lingetaucht in diese vom rückständigen Quecksilber
begossene Auflösung, schlug sogleich das Zinn nieder in sehr schöner federartiger Form (plumose form)
ind dieser Niederschlag auf einem Filtrum gesam-

melt und gut gewaschen und getrocknet und zu einer Kugel unter einer Bedeckung von Talg in ein dünnen Gfasröhre geschmolzen, wog 42 Gr.

Da nun 67,5 Gran halogeniges Zinn 42 Gr. Zittenschalten, so werden 100 Gran bestehen aus

62,22 Zinn und 57,78 Halogen

100,00.

Das Halogenzinn (stannanea) ist wegen sein ausnehmenden Flüchtigkeit schwer mit Genauigke zu wägen. Ich wählte den Weg, es in ein Ghalb voll Wasser zu gießen, dessen Gewicht vorhebestimmt war und die hinzugesetzte Menge aus de Gewichtsvermehrung zu berechnen.

81,75 Gr. Halogenzinn so gewogen im Wasser' gaben bei der Zerlegung mit Zink 54 Gran Zinn.

Demnach scheinen 100 Theile Halogenzinn zu-

42,1 Zinn
57,9 Halogen

100,0,

Ich bin mit keiner analytischen Methode bekannt um das Verhaltniss von Halogen in jeder von dieses beiden Verbindungen geradehin zu bestimmen. Sal

Vor Einbringung des Zinks wurde ein wenig Salzsäure bei gefügt, um das Zinkoxyd aufzulösen, welches wie ich be andern ähnlichen Versuchen beobachtete, schnell gebilde wird und was bei der reichlichen Hydrogenentbindung herse rühren scheint von Wasserzersetzung, als Folge vorzüglie einer galvanischen Wirkung bei Berührung der zwei ver schiedenen Metalle Zink und Zinn.

tersaures Silber, unmittelbar angewandt, entspricht m Zwecke nicht, weil von der halogenigen Zinnislosung das Silberoxyd zum Theil hergestellt und is der Libav'schen Flüssigkeit Zinnoxyd, vermischt it Hornsilber, geschieden wird.

Proust, dem wir sehr vorzügliche Untersuchunin über die verschiedenen Verbindungen des Kuers mit Zinn verdanken, entdeckte zuerst das baich salzsaure Zinn. Er fand, dass Kalilösung aus er Auslösung eines salzsauren Zinnsalzes diese erbindung, und nicht reines graues Zinnoxyd, nieerschlägt.

Ich habe es nach seiner Methode erhalten und le Eigenschaften, welche ich daran beobachtete, immten vollkommen zur vorausgesetzten Zusamensetzung desselben.

Es wird zersetzt durch Rothglühhitze. Der Deillation unterworfen in einer dünnen gebogenen,
it Quecksilber verbundenen, Röhre, gab es kein
as aber Wasser aus mit Gehalt an Salzsaure und
ilzsaurem Zinne; ein Sublimat, ähnlich dem haloenigen Zinne, ward gebildet und der feuerbeständige
lückstand war graues Zinnoxyd.

Es braust hestig auf mit Salpetersaure; und tarke Schweselsaure treibt daraus salzsaure Dampse. Es löset sich ohne Aufbrausen in Salzsaure! und Estigsaure und in verdünnter Salpeter - und Schwesel-taure; und da alle diese sauren Auslösungen, mit tzender Sublimataussoung einen schwarzen Nieder-chlag geben, so erhellt dass Zinn im Zustande des grauen Oxyds darin enthalten.

Die vollendete Zerlegung dieses basisch salzsauren Zinns ist schwer. Das darin enthaltene Oxyd kann nicht genau ahgeschieden werden durch Kaliauch ist Silbersalpeter unanwendbar den Salzsauregehalt zu bestimmen.

Ich fand, dass 50 Gr. davon aufgelöset in Salzes saure bei Zerlegung mit Zink, 51 Gran metallischen Zinn gaben. Nun da dieses basisch salzsaure Salzen ahnlich ist dem basisch salzsauren Kupfer, darin allein ungleich dass letzteres Hyperoxyd ersteres Protoxyd enthält, so ist natürlich zu schließen, dass ähnliche Verhaltnistheile der Salzsaure in beiden enthalten seyen. Nun ist der Salzsauregehalt des basisch salzsauren Kupfers halb so groß, wie es scheint, alsder im salzsauren; vorausgesetzt also die Zusammensetzung des basisch salzsauren Zinns sey ähnlicher Art, so werden 100 Theile desselben bestehen aus

70,4 grauem Oxyd 19,0 Salzsäure 10,6 Wasser

100,0.

Wahrscheinlichkeit allein kann dieser Bestimmung beigeschrieben werden. Ich hahe nicht die Berechnungen gegeben, wornach ich sie machte, da die Grundlage derselben Einwendungen ausgesetzt ist:

3. Ueber die Verbindungen des Eisens mit Halogen.

Wie zwei Oxyde des Eisens giebt es auch zwei-Haloide desselben. Das eine kann geradezu gebildet verden durch Verbrennung eines Eisendrahts im Ialogengas; diess ist die vom Hrn. Humphry Davy der letzten Bakerischen Vorlesung beschriebene lüchtige Verbindung, welche sich nach der Sublimaion in Gestalt kleiner glanzend schillernder Plattthen verdichtet. Das andere Eisenhaloid, finde ich, tann erhalten werden, wenn der bei Verdunstung des grünen salzsauren Eisens zur Trockenheit erhaltene Rückstand in einer Glasröhre mit sehr enger Mündung erhitzt wird; dieß ist ein feuerbestandiger Körper, der Rothglühhitze zur Schmelzung erfordert, er ist von grauer aber buntsleckiger Farbe, metallischem Glanz und lamellenartigem Gefüge. Da er, im Halogengas erhitzt, dasselbe verschluckt und ganzlich in die flüchtige Verbindung verwandelt wird und da gleichfalls die flüchtige Verbindung erhalten werden kann durch Erhitzung des bei Verdunstung rothen salzsauren Eisens bleibenden Rückstandes in einer eng verschlossenen Glasröhre: so ist offenbar, dass die feuerbeständige Verbindung weniger Halogen enthält, als die flüchtige und dass erstere folglich als Protohaloid (fernane) die zweite als Deuterohaloid des Eisens (ferranea) zu betrachten ist.

Das Protohaloid des Eisens löset sich im Wasser und bildet grünes salzsaures Eisen; aber seine Auflösung erfolgt-nicht vollständig. Immer bleibt eine geringe veränderliche Menge schwarzes Eisenoxyd zurück, welches, eben wegen seiner Veränderlichkeit, mehr betrachtet werden kann, im Zustande mechanischer Beimengung als chemischer Vereinigung mit dem Protohaloide.

Das Deuterohaloid des Eisens ist vollkommen auflöslich im Wasser. Die Auflösung ist gleichartig mit der des rothen Eisenoxyds.

Die Zerlegung dieser beiden Verbindungen wir leicht durch salpetersaures Silber bewirkt.

Wasser gebracht; die Auflösung abgegossen von unlöslichen Rückstande; dieser gewaschen, getrock net und zum Rothglühen eine Minute lang erhite vorher mit Oel befeuchtet, wog 3 Gran und war in Zustande des schwarzen, vom Magnete gezogenen, Eisenoxyds. Die ganze Auflösung, mit salpetersauren Silber gefällt, gab 102,5 Gran trockenes Hornsilber was auf 25,1125 Hornsilber deutet, wornach der Eisenantheil, unrücksichtlich jener 3 Gr. Oxyd, 21,867, zu seyn scheint. Und sonach erscheinen 100 Granhalogeniges Eisen als bestehend aus

53,43 Halogen und 46,57 Eisen

100,00.

Halogeneisen (ferranea) kann nicht leicht in bestrachtlicher Menge erhalten werden; ich war daher genöthiget mit geringen Antheilen zu arbeiten. Was ich zerlegte wurde durch Sublimation des Rückstanbei Verdunstung des rothen salzsauren Eisens erhalten; 20 Gr. davon wurden auf einer Brilliantenwage im Wasser gewogen (20 Gran of this, in brilliant scales, were weighed in water). Die Auflösung gestallt mit Silbersalpeter, gab 53 Gran trockenes Hornsilber. Daher erscheinen 100 Gran Halogeneisen als bestehend aus

64,9 Halogen und 35,1 Eisen Mangan, Blei, Zink, Arsenik, Antimonium und Wismuth.

Ich habe auf mannigsache Art versucht mehr als eine Verbindung dieser verschiedenen Metalle mit Halogen zu erhalten, aber ohne Ersolg.

Ich erhielt eine Verbindung von Mangan und Halogen durch Verdunstung des weißen salzsauren Mangans zur Trockenheit und Erhitzung des Rückstandes zum Rothglühen in einer Glasröhre mit sehr enger Mündung. Es entstanden salzsaure Dampfe und eine feuerbeständige Verbindung blieb als Rückstand, der Rothglühen zur Schmelzung erforderte und nicht verändert wurde durch die heftigste Hitze, welche in einer Glasrohre gegeben werden konnte; aber in einem offenen Gefäss erhitzt ward er schnell zersetzt, wobei salzsaure Dampse aussteigen und Manganoxyd gebildet wurde, welches weiß oder roth war, dem angewandten Hitzgrade gemaß. Die Verbindung von Mangan und Halogen ist ein sehr schöner Körper von großem Glanz und gewöhnlich reiner zarten hell nelkenbrauner Farbe und blättrigem Gefüge, aus breiten dünnen Flächen gebildet.

Ohne viele Schwierigkeit ist diese Verbindung rein zu erhalten. Eisen, womit Mangan gewöhnlich verunreiniget ist, kann abgeschieden werden durch zwei oder dreimal wiederholte Auflösung dieser Verbindung in Wasser, Abdunstung der klar filtrirten salzsauren Flüssigkeit zur Trockenheit und Schmelzung des durch Verdunstung erhaltenen Rückstandes. In der That ich halte diess für eine gute alle

gen. Da die eine der Verbindungen dieses letzteren Metalles mit Halogen flüchtig ist: so muß Hitze sie abscheiden aus der Manganverbindung. Ich habe diese hiedurch so frei von Eisen erhalten, daß die dreifache Menge blausaures Kali, seiner Auflösung im Wasser beigefügt, blos einen weißen Niederschlag gab ohne den geringsten Schiller ins Blaue.

Diese Verbindung zersliest, der Atmosphäre ausgesetzt, und wird in ein weisses salzsaures Salz verwandelt. Gleich halogenigem Eisen lässt es, mit Wasser erhitzt, einen geringen Rückstand. Der Rückstand ist Manganoxyd, weis zuerst, bald aber roth werdend und selbst schwarz; verschieden in Menge, gemäß dem Ausschlusse der Lust bei Entstehung dieser Verbindung.

50 Gran dieses Körpers löseten sich in Wasser mit Ausnahme eines Grans. Dieser Rückstand wurde, nach abgegossener Flüssigkeit, gewaschen, getrocknet und zum Rothglühen erhitzt; er war im Zustand des schwarzen Oxyds. Die farblose Auflösung wurde mit Silbersalpeter gefällt. Das entstandene Hornsilber getrocknet betrug 108 Gran. Also, 1 Gr. des beigemischten Oxyds abgerechnet, erhellt, dass 100 Gran dieser Verbindung bestehen aus

54 Halogen
46 Mangan

100.

Das Hornblei, welches ich analysirte, wurde durch Zersetzung des salpetersauren Bleis mit Salzsaure bereitet, dann gut gewaschen, getrocknet und in einer Glassöhre mit enger Mündung geschmolzen.

Die hestigste Rothglühhitze, welche ich unter diesen Imständen anwenden konnte, brachte es nicht zur ablimation.

50 Gran davon, vorher geschmolzen, wurden im Vasser aufgelöset. Diese Auflösung erhitzt mit SilErsalpeter, gab 52,65 Gran trockenes Hornsilber.
Demnach erscheinen 100 Theile Hornblei zusammenesetzt aus

25,78 Halogen 74,22 Blei

100,00,

Da diese Verbindung, zersetzt durch ein Alkali, rotoxyd des Bleis giebt, so kann sie Protohaloid Bleis (plumbane) benannt werden.

Die Zinkbutter, welche ich prüfte, wurde erhalen durch Verdunstung des salzsauren Zinks zur Frockenheit und Erhitzung des Rückstandes in einer läsernen Röhre zum Rothglühen. Diese Verbinung ist nicht flüchtig bei strenger Rothglühhitze in erschlossenen Gefäsen, sie schmilzt vor dem maten Rothglühen und geht erkaltend verschiedene Frade des Zusammenhanges durch, zähe zuvor ehe ie fest wird.

Zinkbutter mit Wasser erhitzt, giebt einen geingen Rückstand Zinkoxyd, welcher, wie in den orhergehenden Fällen, betrachtet werden kann als m Zustande mechanischer Beimischung.

Zusolge ihrer mächtigen Anziehung zu Wasser it sie ein sehr zersließender Körper; aus diesem rund ist es nöthig sie im Wasser zu wägen, um rthum zu vermeiden. 49,5 Gran davon, also gewogen, löseten sich ganzlich im Wasser, 1 Gran

Zinkoxyd ausgenommen, das, nach Abgiessung der Flüssigkeit getrocknet und geglüht, dieses angegebene Gewicht hatte. Die Auslösung, gefallt durch salpetersaures Silber, gab 99 Gr. getrocknetes Hornsilber. Demnach, abgerechnet 1 Gr. Zinkoxyd, erscheinen 100 Gran Zinkbutter als bestehend aus

50 Halogen 50 Zink

100.

Diese Verbindung kann halogeniges Zink genannt werden.

Die Verbindung des Halogens mit Arsenik war längst unter dem Namen rauchender Arsenikgest bekannt. Sie kann auf verschiedene Weise gebildet werden; durch Verbrennung des Arseniks im Halogengas, durch Erhitzung einer Mischung aus Arsenik und atzendem Sublimat oder aus Arsenik und Calomel in einer Retorte und durch Destillation des salzsauren Arseniks mit concentrirter Schwefelsäure. Die alte Weise vermittelst des ätzenden Sublimats scheint am meisten geeignet, sie im reinem Zustande zu erhalten. Ohngefahr 6 Theile ätzenden Sublimats auf 1 Theil Arsenik fand ich als schickliches Verhaltniss: Es ist innige Mischung der Stoffe und mäseige Erhitzung der Retorte nöthig bei Destillation dieser rauchenden Flüssigkeit. War diese nicht sogleich farblos, so reinigte ich sie durch eine zweite Destillation.

Der rauchende Arsenikgeist wird bekanntlich vom Wasser zersetzt. Der erhaltene Niederschiag scheint blos weißes Arsenikoxyd zu seyn, denn abgesehen von andern Umständen, giebt er keinen anchenden Geist, wenn er mit starker Schweselsaure rhitzt wird.

Die rauchende Flüssigkeit, mäßig erhitzt, löset en Phosphor auf, behält aber beim Erkalten nur nen sehr geringen Antheil dieses Stoffes. Die warne Auflösung ist nicht leuchtend im Dunkel.

Der rauchende Geist löset erwärmt auch leicht en Schwefel auf; in der That scheint Schwefel in er Flüssigkeit geschmolzen fähig, sich damit in allen erhältnissen zu mischen; aber beim Erkalten wird er größte Theil Schwefel abgesetzt und zeigt ein ines krystallinisches Ansehen; die Krystalle waren igenscheinlich oktaedrisch. Der Niederschlag scheint einer Schwefel mit etwas rauchender Flüssigkeit in en Zwischenräumen der Krystalle; denn die Kryalle lassen sich waschen und werden geschmacklos if der Oberfläche, bleiben aber inwendig sauer won das Wasser nicht gedrungen ist.

Der Arsenikgeist löset auch das Harz. Kolophoum (that resin was colled rosin) diente mir zum ersuch. Die Auflösung war von bläulich grüner arbe; aber mäsig erhitzt wurde sie braun und blieb bei dem Erkalten. Der Antheil Harz, welchen e rauchende Flüssigkeit aufzunehmen vermag, ist irklich beträchtlich; wurde das Harz im Ueberaase beigefügt, so ward eine zahe Mischung gebilt. Die harzige Auflösung wurde durch Wasser rsetzt und das Harz, scheinbar unverändert, verischt mit weißem Arsenik, abgeschieden.

Die rauchende Flüssigkeit verbindet sich auch it Terpentin - und Olivenöl. Wurde die Mischung it einem von diesen Oelen gemacht: so entstand

beträchtliche Temperaturerhebung und eine ho gene farblose Flüssigkeit ward in jedem Fall erl ten. In diesen und andern Eigenschaften ist der z chende Arsenikgeist ahnlich dem rauchenden Sch felhaloid und Phosphorhaloid; auch diese vermt Schwefel und Harz aufzulösen und in Verbind zu treten mit fixen und flüchtigen Oelen.

Es ist schwer das Bestandtheilverhältnis, die Verbindung durch die gewöhnlichen analytisc Mittel zu bestimmen und ich gab also der synthschen Methode den Vorzug und fand durch wied holte Versuche, dass 2 Gran Arsenik zur vollkomenen Umwandlung in rauchende Flüssigkeit ge 4 Kubikz. Halogengas erfordern.

Die Versuche wurden so angestellt: der Arse wurde mit einander (in one piece) in eine dünne einem Hahn versehene Retorte gebracht; die Retaluftleer gemacht und ein bekanntes Volumen Hagengas aus einem graduirten Recipienten durch Heines andern Hahns hinzugelassen und das verschluckte Halogen, nach der gänzlichen Verwandlicheses Metalls in rauchende Flüssigkeit, ward als vom Arsenik aufgenommene Verhältnisstheil trachtet.

Nun da 100 Kubikzolle Halogengas genau; Gran wiegen, so verbinden sich 2 Gran Arsenik; 5,06 Gran Halogen, dem Gewichte von 4 Kubikzol dieses Gases. Demnach erscheinen 100 Theile rauchenden Geistes als bestehend aus

60,48 Halogen 39,52 Arsenik

^{100,00,}

Da nun der rauchende Geist bei der Zersetzung nit Wasser weißes Arsenikoxyd giebt: so kann er Ausdruck halogeniger Arsenik oder Rrotohaloid es Arseniks (arsenicane) statt des alten Namens geraucht werden.

Die Antimoniumbutter ist ein wohl bekannter lörper. Die von mir geprüfte wurde durch Erhizung des ätzenden Sublimats mit Antimonium, oder es Antimoniums mit Calomel erhalten; und immer ereiniget durch eine zweite Destillation bei niederer lemperatur. Als bestes Verhältnis des ätzenden ublimats zum Metall, um diese Verbindung zu mahen, fand ich 2 ½ Theile des ersteren zu 1 Theile es letzteren.

Spießglanzbutter ist, gleich dem Arsenik-Protoaloide, fähig, durch Hitze flüssig gemacht, Harz und chwefel aufzulösen und sich mit fetten und flüchtien Oelen zu verbinden. Auf Terpentinöl hat sie hr ähnlichen Einfluß wie Libav'sche Flüssigkeit; ie Einwirkung ist beträchtlich, es entsteht viel Hitze nd das Oel wird braun.

Wenn Spiessglanzbutter durch eine hinreichende lenge hydrogenirtes Schweselkali zerlegt wird, os itsteht die Verbindung, welche man gewöhlich oldschwesel des Spiessglanzes nennt und welche, urch Hitze zersetzt, lediglich, fand ich, Wasser und chweselspiessglanz giebt *).

Proust zu beweisen, dass der Goldschwesel des Spiessglanzes ein schweselwasserstoffiges Spiessglanzoxyd ist. Nach meinen Versuchen scheint der einzige Unterschied zwischen mineralischem Kermes und der vorhergehenden Verbindung

. Um den Antheil Spiessglanz in der Siessglanzbutter zu bestimmen wurden 60,5 Gr. farblose Krystalle derselben, abgewogen im Wasser, in hydroge-te nirter Schweselkalilosung erhitzt. Alles Antimonium aufgelöset und da schwefelwasserstoffiges Schwefelkali überschüssig war, so entstand kein Niederschlag beim Erkalten. Die Auflösung wurde zersetzt durch Salzsaure und der hiedurch niedergeschlagene Goldschwefel auf einem Filtrum gesammelt, wohl gewaschen und getrocknet; langsam zum Rothglühen erhitzt in einer Glasrohre, wurde Dampf entwickelt in Menge mit geringen Spuren von Schwefel, und Schwefelantimon blieb zurücke, was in eine Masse geschmolzen 45 Gran wog. Nach den Versuchen von Proust, welche ich mit gleichem Erfolg wiederholte, enthalt Schwefelantimonium 74,1 p.c. Daher müssen 45 Gr. Schweselantimonium, Metall. oder 60,5 Spiessglanzbutter, woraus dieser Schweselspiessglanz erhalten worden war, 33,35 Metall enthalten; und den Ueberrest 27,15 von 60,5 als den Verhältnistheil des Halogens betrachtet, erscheinen 100 Theile Antimoniumbutter als bestehend aus

> 39,58 Halogen 60,42 Antimonium

100,00.

darin zu bestehen, dass ersterer einen geringeren, Antheil
Schweselwasserstoff enthält als letzterer, denn ich erhielt,
bei Zersetzung des mineralischen Kermes durch Hitze, eine
Verbindung aus Schweselantimonium und dem Protoxyde
dieses Metalls und verwandelte den Kermes in Goldschwesel durch Hülse schweselwasserstoffigen Wassers.

Diese Verbindung, da sie, mit Wasser zersetzt, basisch salzsaures Protoxyd (submuriated protoxide) giebt, kann Protohaloid des Antimoniums, oder halogeniges Antimonium (stibiane) genannt werden.

Die Verbindung des Wismuths mit Halogen ist langst bekannt unter dem Namen Wismuthbutter. Sie wird erhalten sowohl wenn Wismuth mit ätzendem Sublimat als mit Colomel erhitzt wird: 2 Theile des atzenden Sublimats zu 1 Theil des Metalls fand ich als gutes Verhältniss bei deren Bereitung. Es hat einige Schwierigkeit sie rein und ganzlich frei von hergestelltem Quecksilher zu erhalten; diess wird am leichtesten bewirkt, wenn man Wismuthbutter in Fluss erhält, bei einer Temperatur gerade unter der des kochenden Quecksibers; das Quecksiber setzet sich allmählig ab und sammelt sich auf dem Boden des Gefasses und diese Arbeit, eine oder zwei Stunden lang fortgesetzt, gieht reine oder fast reine Wis-So bereitet ist sie von grau weißer muthhutter. Farbe, undurchsichtig, unkrystallisirt und von körnigem Gefüge. In einer Glasröhre mit sehr enger Mündung verträgt sie Rothglühhitze ohne zu verflüchtigen.

Da hydrogenirtes Schweselwismuth bei Erhitzung der Wismuthbutter mit hydrogenirtem Schweselkali erhalten wird und da dieses Hydrothioid *), ähnlich dem von Antimonium, durch Hitze zersetzt, eine

^{*) &}quot;Hydrosulphuret" oder "hydrogenirte Schwefelverbindung"; der oben gebrauchte kürzere (uach der Analogie gebildete) Ausdruck ist jedem Kenner der chemischen Kunstsprache verständlich, da das Wort Hydrothion in der Redeutung

Schwefelverbindung und Wasser giebt, so wandt ich dieselbe Zerlegungsweise wie bei letzterem an.

55 Gran Wismuthbutter wurden in einer war men Auflösung des Schwefelhydroidkalis (hydrosulphuret of potash) zersetzt. Das dunkelbraune hydrogenirte Schwefelwismuth, hiedurch gehildet, wurde so weit es unaufgelöset war, auf einem Filtrum gesammelt; die Auflösung aber durch Salzsäure zersetzt. und das wenige niedergeschlagene Hydrothioid (hy-F drosulphuret) dem vorhergehenden Antheile heigefügt und nun das Ganze wohl gewaschen, getrocknet und rothgeglüht in einer Glasrohre; der so erhaltene Schwefelwismuth, in eine Masse geschmolzen, wog 44,7 Gran. Ich bestimmte zuerst den Metallgehalt dieser Schwefelverbindung und fand ihn zu 81,81 auf hundert; 44,7 Gr. Schwefelwismuth, oder 55 Gr. Wismuthbutter, müssen daher 36,5 Gran Wismuth enthalten; und sonach erhellt, dass a00 Theile dieser Verbindung bestehen aus

55,6 Halogen 66,4 Wismuth

100,0.

Die Wismuthbutter kann halogeniges Wismuth (bismuthane) genannt werden.

Unter den vorhergehenden Verbindungen der Metalle mit Halogen ist ein auffallender Unterschied hinsichtlich auf Flüchtigkeit und Schmelzbarkeit Eisen und Mangan, zwei schwer schmelzbare Me-

Wasserstoffschwefel schon von Trommsdorff in der chemischen Kunstsprache eingeführt ist. Vergl. übrigens Bd. 5. S. 252.

dungen und eine Verbindung des ersteren Metalls mit Halogen ist sogar flüchtig; Zinnhaloid und Antimoniumhaloid sind sehr flüchtige Stoffe, obgleich ihre metallischen Grundlagen feuerbestandig sind bei sehr hohen Temperaturen; im Gegentheile die Haloide von Wismuth, Zink und Blei zeichnen sich nicht aus durch Schmelzbarkeit; in der That sind sie nicht ganz so schmelzbar, als die Metalle selbst. Ich vermag diese Erscheinungen nicht zu erklären.

Eine andere Eigenthümlichkeit bei diesen rauchenden Haloiden, wie der Libav'sche Geist, der
rauchende Arsenikgeist, das Schwefelhaloid und Phosphorhaloid, ist, dass sie nicht fest werden bei niedern
Temperaturen. Ich habe durch eine Mischung aus
Schnee und salzsaurem Kalk die Temperatur aller
dieser Stoffe auf 20 Grad unter o Fahrenheit gebracht, ohne ihrer Flüssigkeit zu schaden.

Der Einstus der atmospharischen Lust auf die Metallhaloide bei hohen Temperaturen ist eigenthümlich und besonderer Ausmerksamkeit werth. Die Haloide von Blei, Zink, Kupser und Wismuth scheinen flüchtig in offenen Gesassen und seuerbeständig in verschlossenen. Wie seuchte Lust in diesen Fällen wirke, ist schwer zu sagen. In andern Fällen, wo sie offenbar chemisch einwirkt, erklären die Veränderungen sich von selbst; so, wenn das Haloid von Eisen oder Mangan an offener Lust erhitzt wird, scheint das hygrometrische Wasser der Atmosphäre zersetzt zu werden, da salzsaure Dämpse hervortreten und Oxyde dieser Metalle sich bilden. Wahrscheinlich ist die Flüchtigkeit der andern

Verbindungen von ähnlichen Umständen begleitet. Diese Wirkung der feuchten Luft wurde bisher off übersehen, verdient aber gewiß genauer durchforscht zu werden, sowohl aus theoretischem als practischem Gesichtspunkte. Seine Wichtigkeit in practischer Hinsicht kann bei Reduction des Hornsilbers und bei Bildung verschiedener Metallhaloide durch Beispiele belegt werden; wenn feuchte Luft bei diesen Arbeiten Zutritt hat, so geht Silber verloren und diese Verbindungen kommen nicht zu Stande.

Durch Analogie geleitet, wurde ich zu untersuchen veranlast, ob salzsaure Talkerde, welche an offener Lust leicht durch Hitze zersetzt wird, nicht, bei Ausschluss der Lust, in eine gläserne Röhre mit sehr enger Mündnng gebracht, eine ausdauerndere Verbindung geben möge. Das Resultat entsprach meinen Erwartungen; ich erhielt, bei viertelstündiger hestiger Erhitzung dieses salzsauren Salzes, einen Körper von schmelzartigem Ansehen, der halb geschmolzen war und eine Mischung zu seyn schien aus Talkerde mit dem wahren Talkhaloide; denn bei Erhitzung mit Wasser wurde Talkerde abgeschieden und salzsaure Magnesia gebildet.

5. Ucber das Verhältniss des Oxygen- und Halogen-Gehaltes verschiedener metallischer Verbindungen.

Da Fehler bei chemischen Analysen, selbst noch so geschickt und sorgfaltig geleiteten, sehr gewöhn-lich sind, so sind alle möglichen Mittel anzuwenden, sie zu entdecken; und kein Mittel, mein' ich, ist dienlicher zu diesem Zweck, als die allgemeine Ana-

ngie der bestimmten Verbindungsverhaltnisse. Genass sehr mannigfachen Thatsachen scheint es, dass en nud Halogen sich mit Körpern in dem Veraltnisse von 7,5 zu 33,6 verbinden. Mit einem Genichtstheile Hydrogen zum Beispiele verbinden sich 5 Oxygen zu Wasser und 33,6 Halogen zu Salzaure. Um also über die Genauigkeit der Analysen orerwähnter Metallhaloide zu urtheilen, ist es blos othig sie mit der Analyse der entsprechenden Mealloxyde zu vergleichen. Stimmen beide zusammen, o hat man Grund, beide als genau zu betrachten, veichen sie ab, so hat man eben so viel Grund ine von beiden als unrichtig anzunehmen.

Da nun das orangefarbige Oxyd des Kupfers dem rotohaloide dieses Metalls entspricht und das braune Oxyd dem Deuterohaloide, so sollten sich Oxygen und Halogen in jeder dieser beiden Verbindungen rerhalten wie 7,5 zu 33,6. Bei Vergleichung meiner Analyse mit der von Chenevix und Proust scheint is, dass in den beiden ersten Verbindungen, Kupfer gleich 60 gesetzt *), sich Oxygen zu Halogen wie 7,79 (statt 7,5) zu 33,77 (statt 33,6) verhalten und im zweiten Falle wie 7,5 zu 33,6 oder wie 15 zu 67,2. Eine Uebereinstimmung so nahe, als sie mit Recht erwartet werden kann.

^{*)} Leser, welche mit Daltons Darstellungsart der Lehre von den bestimmten chemischen Verbindungsverhältnissen, welcher gemäß hier der Vortrag eingerichtet ist, noch nicht vertraut seyn sollten, werden ersucht die Noten zu Davy's Abhandlung Bd. 7. S. 494, welche statt einer Abhandlung zur Erläuterung dieses Gegenstandes geschrieben sind, so wie auch den Anhang zu dieser Abhandlung zu vergleichen.

Es ist nicht dieselbe Uebereinstimmung zwischen Pronsts Analysen der Zinnoxyde und den vorhergehenden der Haloide dieses Metalls. Diese Abweichung veranlaßte mich, meine Analysen zu wiederholen und, dasselbe Resultat wie zuvor erhaltend, richtete ich meine Aufmerksamkeit auf die Zinnoxyde und machte folgende Versuche, deren Bestandtheile zu bestimmen.

42,5 Gr. Zinn, welche aus salzsaurem Zinne durch Zink gefällt waren, wurden mit Salpetersäure in einem Platinatiegel erhitzt und allmählig in Hyperoxyd verwandelt; die Säure und das Wasser wurden abgetrieben zuerst durch gelinde Verdunstung und dann durch ein viertelstündiges starkes Rothglühen. Das so erhaltene Hyperoxyd war von hellgelber Farbe und wurde, sehr allmählig getrocknet, halbdurchsichtig und hart genug, nm Glas zu ritzen; es wog 54,25 Gr. Sonach da 42,5 Gr. Zinn zur Umwandelung in Hyperoxyd 11,75 Gran Oxygen erfordern, so scheint dieses Oxyd 21,66 p. c. Oxygen zu enthalten, gerade dieselbe Menge, welche Klaproth im natürlichen Oxyde fand, statt 28, dem von Proust bestimmten Verhaltnistheile.

Der jüngere Berthollet hat gezeigt, dass Prousts
Bestimmung von 20 p. c. Oxygen im Protoxyd unrichtig sey. Um den wahren Verhältnistheil zu bestimmen wurden 20 Gr. Zinn in starker Salzsäure in
einer mit dem pneumatischen Apparate verbundenen
Retorte und ohne Hulfe der Hitze aufgeloset; wobei
16 Kubikz. Hydrogengas sich entbanden (Baromet. 30
Thermom. 60) welche Hydrogenmenge auf 8 Kubikzolle vom Zinne verschluckten Oxygens deutet, oder

la 100 Kubikzolle 34,2 Gran wiegen) auf 2,756 Gran bygen. Das Protoxyd des Zinns wird sonach 1,99 p.c. Oxygen enthalten.

Diese Analysen der Oxyde, verglichen mit denen ber Haloide des Zinns, zeigen sehr nahe Uebereintimmung, indem das Verhältniss des Oxygens zum Jalogen in den Verbindungen vom ersten Grade, inn gleich 55 gesetzt, wie 7,5 zu 35,4 und in denen om zweiten Grade (nämlich dem Hyperoxyd und er Libav'schen Flüssigkeit) wie 7,6 zu 33,5 oder zie 15,2 zu 67 ist.

Da schwarzes Eisenoxyd bei Zersetzung des haogenigen Eisens durch Kaliauflösung gebildet wird, end rothes Eisenoxyd bei der des Halogeneisens, so st es offenbar, dass diese Oxyde uud Haloide in dem Ferhältnisse ihrer Bestandtheile sich entsprechen solen. Diess ist auch nach Thompsons Analyse (Nicholons Journ. Bd. 27. S. 375) nahe der Fall; denn, wähend Eisen als 29,5 sich darstellt, verhält sich Oxygen u Halogen im schwarzen Oxyd und Protohaloid des Lisens wie 8 (statt 7,8) zu 55,6; und im Deuteroxyd ınd Deuterohaloid wie 8:33,6 oder wie 13,2 zu 55,5. Lier ist die Uebereinstimmung geringer als in anern Fallen; aber dieses ist nicht auffallend, hinichtlich auf die verschiedenen Berechnungen des Dxygengehaltes in den Eisenoxyden und der Schwieigkeit diesen genau zu bestimmen.

Gelbes Bleioxyd und die weißen Oxyde von Antimonium, Wismuth, Zink und Arsenik werden Sebildet, wenn man die Verbindungen dieser Metalle nit Halogen durch Kalilösung zersetzt. Aber bei Vergleichung mit den besten Analysen dieser Oxyde findet sich, den Fall be Zink und Arsenik ausgenommen, nicht die Uebereinstimmung der Verhältnisse, welche erwartet werden mochte. Bei Zink, dasselbe mit der Zahl 34,5 bezeichnet, verhalt sich das Oxygen im Oxyd, nach der Analyse von Proust, zum Halogen im Haloid wie 7,5 zu 54,4; und bei Arsenik, denselben durch 21,9 ausgedrückt, ist Oxygen, nach der Analyse desselben Chemikers, zu Halogen wie 7,3 zu 53,6. Da aber die Analysen der andern Oxyde in Widerstreite sind mit denen der Halogenverbindungen, so wurde ich dadurch zu folgenden Versuchen veranlaßt in der Hoffnung, die Ursache der Verschiedenheit zu entdecken.

durch Zink hergestellt waren, wurden aufgelöset in Salpetersäure und daraus gefällt durch kohlensaures Kali. Dieser Niederschlag des kohlensauren Bleis wurde gut gewaschen, getrocknet und zur matten Röthe eine Viertelstunde lang in einem Platinatiegel erhitzt; durch diese Behandlung ward alle Kohlensaure ausgetrieben; das zurückbleibende gelbe Oxyd wog 107,7 Gran und lösete sich in Salzsäre ohne Aufbrausen und ohne Rückstand braunen Oxyds. Sonach scheint also gelbes Bleioxyd 7,15 p. c. Oxygen zu enthalten *). Und dieses Verhaltniss des Oxygens im Oxyde, verglichen mit dem des Halogens im Haloid, ist, das Blei durch 97,2 bezeichnet, im Verhaltnisse von 7,5 zu 35,8, statt 15,6 nach Klap-

^{*)} Wir wissen aus Bd. 7. S. 184 d. J., dass auch die Analyse des gelben Bleioxyds von Berzelius dasselbe Resultat gab. Ueberhaupt wird der Leser hier jederzeit diese Analysen von Berzelius vergleichen, worüber Vogel a. a. O. einen so schönen Ueberblick gab.

d. H.

the oder 11.9 nach Thompsons Bestimmung zu 33,8. Laproth mag dadurch, dass er das Bleioxydhydrat wahres weisses wasserfreies Oxyd betrachtete irreleitet worden zu seyn.

Nach Proust enthält das Hyperoxyd des Antioniums 25 p.c. Oxygen und das Protoxyd 18 (s. ourn. de Phys. Bd. 55). Ich habe- die Versuche ieses Chemikers wiederholt; meine Resultrte stimien, was das Hyperoxyd betrifft, mit den seinigen; ber von den das Protoxyd angehenden weichen sie Das Protoxyd, dessen ich mich bediente, war itweder bereitet durch Zersetzung der Antimonbutr, oder schwefelsauren Antimons mit kochender ohlensaurer Kalijosung. Dieses Oxyd, in seinem reinen Zustande war immer, wie es Proust beschreibt, ell rehfarbig vor der Schmelzung und nach derselen eine Masse von grauer Farbe und strahlig kryallinischem Gefüge. 100 Gran davon, zuvor gehmolzen, wurden im Pulverzustande mit einem arken Antheil Salpetersaure in einem Platinatiegel hitzt; als die Salpetergasentbindung auf hörte wurde e überschüssige Salpetersäure durch gelinde Hitze isgetriehen und das Oxyd zum matten Rothglühen hitzt, worauf die Gewichtsvermehrung 10,4 Gran etrug; es wurde nochmals Salpetersaure beigefügt nd der Prozess wiederholt, jedoch ohne Gewichtseranderung zu bewirken. Da nun das Hyperoxyd p. c. Oxygen enthalt, so scheint das Protoxyd p. c. zu enthalten, welcher Oxygengehalt sehr she stimmt zum Halogengehalte der Spiessglanzitter, denn, Antimonium durch 42,5 ausgedrückt, erhält sich ersterer zu leizterem wie 7,5 zu 34,6 statt 55,6. Ich setze einiges Vertrauen auf diese Bestimmung des Oxygengehaltes im Protoxyde, nicht allein wegen deren Uebereinstimmung mit der Zaslegung der Spießglanzbutter, sondern auch weil sich bestätigte bei Wiederholung des Versuches.

Klaproth schliesst aus seinen Versuchen, de c Wismuthoxyd, durch Hülse von Salpetersäure bela reitet, 17,7 p. c. Oxygen enthält und folglich wurde dieses Oxyd als unterschieden betrachtet von dem, s welches durch directe Calcination dieses Metalls gebildet wird und einen viel geringeren Antheil enthalt. Man hat aber Grund zu glauben, dass dieser Unterschied nicht wirklich existirt und dass es nur ein Wismuthoxyd giebt, Klaproths Oxyd aber ein Hydrat ist; denn ich fand, dass 100 Gran Wismuth, durch Salpetersaure in Oxyd umgewandelt (genau auf dieselbe Art wie das Protoxyd des Antimoniums höher oxydirt wurde) nur 11,1 Gr. am Gewichte zu-Klaproth erhitzte sein Oxyd nicht zum Rothglühen und daher kommt wohl die Abweichung. Nach dem obigen Resultate, welches durch Wiederholung des Versuches bestätiget wurde, scheint das Wismuthoxyd 10 p. c. Oxygen zu enthalten, und es verhalt sich, Wismuth durch 67,5 bezeichnet, das Oxygen in dessen Oxyd zum Halogen in der Wismuthbutter, wie 7,5:34,2.

6. Ueber das Verhältniss des Schwefels in den Schwefelverbindungen zum Halogen in den Metallhaloiden.

Der letzte Abschnitt liesert Beweise von nützlicher Anwendung der allgemeinen Mischungsgesetze ļ

cur Correction chemischer Analysen. In dem gegenwärtigen Abschnitte gedenk ich den im vorhergehenden gewählten Plan ein wenig weiter zu verfolgen und eine andere Probe für die Analysen der
Metallhaloide anzuwenden durch Vergleichung einiger derselben mit den Schwefelverbindungen derselben Metalle.

Ich wurde durch verschiedene Gründe zuerst auf Prüfung der Schwefelzinnarten hingeleitet. Mu--sivgold, wurde bemerkt, bildet sich, wenn Protohaloid des Zinns mit Schwefel erhitzt wird. Nach Proust ist dasselbe geschwefeltes Zinnoxyd. Ware diese Meinung richtig, so könnte daraus offenbar ein Beweis abgeleitet werden für Oxygengehalt im Halogen. Um ins Reine hierüber zu kommen, sucht' ich mich zu überzeugen, ob irgend etwas schwefelig saures Gas bei Zersetzung des Musivgoldes durch Hitze erhalten wird, wie man gewöhnlich behauptet. erhitzte in einer gebogenen grünen Glasröhre, mit dem pneumatischen Quecksilberapparate verbundenen, ohngefähr 20 Gr. Musivgold, bereitet durch Zersetzung des halogenigen Zinnes mit Schwefel, ohne dass mehr Gas überging als die Ausdehnung durch Warme veranlasste; Schwefel wurde sublimirt und graues Schwefelzinn blieb zurücke. Diese Resultate hab' ich wiederholt erhalten und nicht allein mit Musivgold auf vorhergehende Art, sondern auch mit dem nach Woulfe's Art bereitetem. schwefeligsaures Gas erzeugt wurde und da Schwefel sich sublimirte, so kann man schließen, daß Musivgold vom grauen Schweselzinne sich blos durch den größeren Schwefelgehalt unterscheidet. Zunächst sucht' ich nun das genaue Verhältniss des Schwesels

in beiden Schweselverbindungen zu bestimmen, 'um es alsdann mit den Zinnhaloiden zu vergleichen.

fallt nämlich durch Zink aus salzsaurer Zinnauflösung, wurden in einer Glasröhre erhitzt, innig gemischt mit Schwefel; die Verbindung beider war mit lebhaftem Entglühen begleitet, das entstandene Schwefelzinn wog 127,3 Gran und schien zerbrochen vollkommen gleichartig; es wurde zerrieben und aufs Neue mit Schwefel erhitzt; aber nachdem der überschüssige Schwefel abgetrieben war, hatte die geschmolzene Schwefelverbindung nicht zugenommen am Gewichte. Nochmals macht ich diesen Versuch und erhielt denselben Erfolg.

50 Gran Musivgold, gereinigt vom beigemischten Schwesel durch Erhitzung zur matten Röthe in einem verschlossenen Gesas, wurden zersetzt durch hellrothe Glut in einer dünnen genau gewogenen Glasröhre mit sehr enger Mündung; der Verlust an Schwesel durch Umwandelung in graues Schweselzinn betrug 9,3 Gran. Da nun 40,7 Gran graues Schweselquecksilber 8,72 Gr. Schwesel enthalten, so erhellt, das 50 Gr. Musivgold 18,02 Gran enthalten.

Das Verhaltniss, worin sich Schwefel mit Korpern verbindet, ist zu dem worin Oxygen und Halogen sich damit vereinen, wie 15 zu 7,5 und zu 33,6. Diess erhellt aus den Verhaltnisstheilen der Hydrothion- und der schwefeligen Saure; denn ich fand, dass 100 Kubikzolle der ersteren 36,64 Gran wiegen und 100 der letzteren 68,44 Gran *). Bei Verglei-

^{*)} John Davy konnte nämlich auf folgende Art schließen: da bekanntlich Schwefelwasserstoff denselben Raumumfang hat

hung also zwischen den Schwefelzinnarten und den laloiden dieses Metalls sind 15 Gewichtstheile Schweitentsprechend 53,6 Halogen. Nun ist, während inn durch 55 zu bezeichnen, aus der Zerlegung des rauen Schwefelzinnes in Vergleichung mit der des alogenigen Zinnes klar, dass der Schwefel sich zu lalogen genau wie 15 zu 33,4 verhalt, und in den eiden andern Verbindungen, dem Musivgold und er Libav'schen Flüssigkeit, wie 15,5. zu 33,5 oder vie 31 zu 67.

als das in ihm enthaltene Hydrogen, so kann Schwefel als blos, aufgelöset in Hydrogen betrachtet werden, und aus ben dem Grunde kann die schweselige Säure als eine blose Lösung des Schwesels in-Oxygen gelten; daher lässt sich beider Zusammensetzung schon durch Kenntnils der specifischen Gewichte des Hydrogens und der Hydrothionsäure, so wie des Oxygens und der schwefeligen Säure bestimmen. Wenn nämlich 100 Kubikzolle Hydrothionsäure 36,64 Gran wiegen, so darf man nur das Gewicht von 100 K. Z. Hydrogen (die wie eben bemerkt nach Ausscheidung des Schwefels aus 100 K. Z. Schwefelhydrogen ohne Volumenänderung zurückebleiben) nämlich 2,27 Gran, von 36,64 abziehen, am 34,371 als Gewicht des in 100 K. Z. Hydrothionsäure enthältenen Schwefels zu finden. Nimmt man nun in der Hydrothionsäure den Schwesel mit Hydrogen Atom für Atom verbunden an und setzt das Gewicht eines Hydrogenatoms mit Dalton == 1, so ist das Gewicht eines Schwefelatems nothwendig == 15 zu setzen, gemäs der eben dargethanen Zusammensetzung des Schwefelwasserstoffes aus 2,27 Hydrogen und 34,37 Schwefel, iudem 2,27: 34,37 == 1: 15 ist. Dieselbe Zahl 15 findet man für den Schwefel auch durch Analyse der schwefeligen Säure. Zieht man nämlich 34 Gr., das Gewicht von 100 Kubikz. Oxygen, ab von 68,44 Gran, dem Gewichte von 200 K. Z. schwefeliger Säure

Der Schwefelgehalt in den zwei Schwefelverbindungen des Eisens stimmet nicht zu dem Oxygengehalte der Oxyde; oder dem Halogengehalte der Haloide dieses Metalls; aber ich kenne den Grund der Abweichung bis jetzt noch nicht.

100 Gr. Blei, erhitzt mit Schwefel in einer Glasröhre gaben in zwei Versuchen 115,5 Gran geschmolzenes Schwefelblei. Während nun Blei durch 97,2 auszudrücken, verhält sich der Schwefel zum Halogen in den entsprechenden Verbindungen, wie 15,09 zu 33,8.

Schwefelantimon enthält 25,9 p. c. Schwefel. Sonach, während Antimon 42,5 ist, verhält sich der Schwefel im Schwefelantimon zum Halogen in der Spiessglanzbutter wie 14,86 zu 54,6.

100 Gran Wismuth, mit Schwefel erhitzt, geber 122,3 Gran Schwefelwismuth. Daher, während Wis-

⁽nach John Davy's obiger Angabe): so bleibt 34,44 als Gawicht des in 100 K.Z., oder in 34 Gran, Oxygen zur Bildung der schwefeligen Säure aufgelöseten Schwefels. Die schwefelige Säure kann sonach mit hinreichender Genauigkeit als aus gleichen Theilen Schwefel und Oxygen gebildet angesehen werden. Betrachtet man sie nun, da sie in Beziehung auf das Schwefeloxyd ein Oxyd des 2ten Grades ist, mit Dalton als componirt aus Zusammensetzungen eines Schwefelatoms jedesmals mit zwei Oxygenatomen und setzt das Gewicht eines Oxygenatoms, aus bekannten Gründen = 7,5, so ist offenbar, wegen der eben gezeigten Gewichtsegleichheit des Schwefels und Oxygens in der schwefeligen Säure, jedes Schwefelatom am Gewicht zwei Oxygenatomen gleich, oder = 2, 7,5 = 15 zu setzen.

mit 67,5 zu bezeichnen, verhält sich der efel zum Halogen wie 15,08 zu 34,2.

engestellt, worin Halogen, Schwesel und Oxych mit mehreren Metallen verbinden; die Zahvodurch die Metalle dargestellt werden, sind als nstanten angesetzt, um die Vergleichung zu erern:

r 60 + 52,77 Halogen = Protohaloid des Kupfers

+ 67.20 - = Deuterohaloid -

+ 7,79 Oxyg. = orangerothes Oxyd

+ 15,00 - = braunes Oxyd

55 + 55,40 Halogen = Protohaloid des Zinns

+ 67,00 - = Deuterohaloid -

+ 15,00 Schwef. = graues Schwefelkupf.

+51,00 - = Musivgold

+ 7,50 Oxygen = Protoxyd des Zinns

+ 15,20 - = Hyperoxyd

29,5 + 33,60 Halogen = Protohaloid des Eisens

+ 55,50 - = Deuterohaloid

+ 8,00 Oxygen = schwarzes Oxyd

+ 13,20 - = rothes Oxyd

an 28,4 + 33,60 Halogen

97,2 + 33,80 Halogen = Protohaloid des Bleis

+ 15,09 Schwef. = Schwefelblei

+ 7,50 Oxygen = gelbes Oxyd

34,5 + 54,40 Halogen = Protohaloid des Zinks
7,50 Oxygen = Zinkoxyd

ik 21,9 + 35,60 Halogen = Protohaloid des Arseniks

+ 7,50 Oxygen = weisses Oxyd,

Antimon. 42,5 + 34,60 Halogen = Protohaloid der

Antimons

+ 14,86 Schwefel = Schwefelantimon

+ 7,50 Oxygen = Protokaloid des

Wismuth 67,5 + 34,20 Halogen = Protohaloid des

Wismuths

+ 15,08 Schwefel = Schwefelwismuth

+ 7,50 Oxygen = Wismuthoxyd

7. Ueber die Wirkung der Salzsäure auf einige Metallhaloide.

Humphry Davy machte in sehr mannigfachen Fällen die Analogie zwischen Halogen und Oxygen bemerkhar. Er zeigte, dass ersteres, mit gewissen brennbaren Korpern vereiniget, gleich letzterem, saure Verbindungen, und mit Metallen vereint, wie bereits angegeben wurde, Körper giebt in vieler Hinsicht vergleichbare den Metalloxyden.

Ich habe diese Analogie bei meinen Untersuchungen im Auge behalten; und geleitet dadurch beimeinen Versuchen erhielt ich einige Resultate, welche mir damit übereinzustimmen scheinen.

Hiedurch veranlasst, die Wirkung der Salzsäure auf verschiedene Metallhaloide zu untersuchen, sand ich viele derselben sähig, sich mit dieser Saure zu vereinen und Verbindungen zu geben, nicht unähnlich einigen von denen, die aus Sauren und metallischen Oxyden bestehen.

Aetzender Sublimat, halogeniges Zinn und Kupfer und die Verbindungen von Halogen mit Antienen Graden auflöslich in Salzsaure.

Aetzender Sublimat, welcher nur sparsam aufislich ist im Wasser und noch sparsamer in Schweelsäure und Salpetersaure, ist, wie ich mich übereugte, sehr leicht auflöslich in Salzsäure; 1 Kubikz.
emeiner starker Salzsäure nimmt 150 Gran dieses
itoffes auf, und gelind erhitzt eine weit beträchtlihere Menge, gegen 1000 Gran. Diese Verbindung,
so gebildet, wird beim Erkalten zu einer festen krystallinisch faserigen Masse vom perlenartigen schimmernden Glanze. Sie wird zersetzt durch Hitze mit
Austreibung der Säure und, der atmosphärischen
Luft ausgesetzt, efflorescirt sie und scheint ihre Säure
zu verlieren, denn darauf analysirt zeigt sie sich als
reiner ätzender Sublimat.

Als ich zuerst die Wirkung der Salzsäure auf die bereits erwähnten Haloide untersuchte, hatte ich nicht Acht, dass schon früher Klaproth die Auflöslichkeit des Hornsilbes und Chenevix die des halogenigen Kupfers in dieser Säure beobachteten. Hornsilber, halogeniges Kupfer, und Hornblei werden aus der Salzsäure unverändert durch Wasser gefallt. Beide heiß gesättigte Auflösungen dieser zwei letzten Verbindungen setzen beim Erkalten Krystalle ab; wovon die ersteren olivengrüne Farbe und prismatische Gestalt haben und aus Salzsäure und dem Protohaloide des Kupfers bestehen, die von der letztgemannten Auflösung aber dünne weiß glänzende Blätter sind.

Die Metallhaloide so allgemein auflöslich findend in Salzsaure erwartete ich, dass auch einige derselben salzsaures Gas verschlucken möchten; aber hines, das ich darauf prüfte, besaß diese Eigenschiselbst nicht Libav's rauchender Geist. In der Tlist dieses nicht seltsam, denn Wasser ist nöthigt Entstehung mehrerer Salze; neutrales kohlensam Ammoniak und salpetersaures Ammoniak können B, nicht gebildet werden, ohne Anwesenheit Wassers. Auch ist der Niederschlag des haloger gen Kupfers, Hornsilbers und Hornbleis aus Salsäure durch Wasser nichts ausserordentliches; verschiedene metalloxydhaltige Salze sind denselben Veränderungen unterworfen, wenn die Oxyde zur Säuweniger Verwandtschaft haben, als Wasser hat.

Die Wirkung der Salzsäure auf verschiede Metallhaloide wird, wie kaum zu bezweifeln, genat untersucht, mehrere Erscheinungen erklären, v denen man bis jetzt nicht wohl einen Grund ans ben konnte. Zum Schlusse will ich noch einen eizigen Fall erwähnen, worauf mir diess bereits a wendbar scheint. Proust hat die Zersetzung Calomels durch kochende Salzsäure und dessen Unwandlung in ätzenden Sublimat und laufen Quecksilber beobachtet. Da nun Calomel unaussillich ist in Salzsäure, so erhellt offenbar, dass die Veränderungen herrühren von der starken Anzhung der Säure zum ätzenden Sublimat, welc eben nachgewiesen wurde.

Ueber

Daltons Messkunst

der

chemischen Elemente,

als

Anhang zur vorhergehenden Abhandlung

Die Idee einer Messkunst der chemischen Elemente wurde bekanntlich zuerst von Richter in seiner Stöchiometrie und seinen Abhandlungen über die neueren Gegenstände der Chemie mit aller mathematischen Schärse aufgesast. Berzelius wundert sich mit Recht (B. 1. S. 258 d. J.) wie Richters "vortreffliche und neue Berechnungen für die Verwandtschaftslehre" seit dem Jahre 1795 unbeachtet bleiben konnten. Diess wäre allerdings unbegreiflich, wenn es nicht eine alte bekannte Gewohnheit in Deutschland wäre, Einheimisches mit Kälte aufzunehmen, während man Fremdes bewundert. Doch diese üble Sitte wird vielleicht verbannt durch den besseien Geist der neu aufstrebenden Generation, welcher das Vaterland, schon so vieles verdankt.

Die Grundidee in "Dalton's neuem Systeme des chemischen Theils der Naturwissenschaft" wovon kürzlich der zweite Band übersetzt von Wolff.

erschien, und worauf wir unsere Leser aufmerl zu machen wünschen, ist dem Wesentlichen worauf es hier ankommt dieselbe, welche Richter gefast hat, aher bei der weit geringeren Ausdeh und größeren Unvollkommenheit der chemis Analysen zu seiner Zeit nicht so weit ausb konnte, als solches nun möglich ist. Wenn I ters Vortrag durch seine Liebe zu analytischen meln, wodurch er manches Einfache verwickelte erschwerte*), für einige etwas abschreckendes h

^{. *)} In vielen mathematischen Schriften (diese Abschweisung hier nicht an unrechter Stelle seyn) ist durch das Fo wesen die Sache oft mehr erschwert als erleichtert wo während doch Erleichterung durch Kürze der Darsti eben als Vorzug der analytischen Methode gerühmt vor der geometrischen, welche allerdings auch nic allgemein anwendbar ist. Klügel macht es in der Ve zu seiner Dioptrik einigen Mathematikern mit Recht Vorwurfe, dass ihre Rechnungen aussehen wie ein verwachsener Wald. Und um'so unfreundlicher, möcl hinzufügen, ist das Ansehen dieses dunklen Waldes, d bei seinem Anblicke nicht einmal die Gegend er kann, worin man sich befindet, während dagegen geometrische Zeichnung einen heitern lichten Anblic Wahrheit gewährt, zu deren Darstellung sie bestimt Mit andern Worten: was die meisten abschreckt vo Studien, zu denen wir bei der mathematischen Gestal che gegenwärtig unsere chemische Analysis gewinnt, viele einladen möchten, ist nicht die mathematische Se rigkeit, welche wahrlich sehr unbedeutend im algebra Gebiete, soudern die philologische. Die Buchstab Algebraisten nämlich sind bekanntlich Abbreviaturen mer Worte oder Begriffe, jedoch Abbreviaturen die willkürlich gewählt werden, ohne dass die Wahl

nahme kugelförmiger zum Theil mit dichteren oder nneren Warmestoffatmosphären umgebener Ato-, die er zu wägen und sogar ihrem verschiedenen nrchmesser nach zu messen lehrt etwas abstoßens habe. Indeß würde es doch sehr unpassend seyn n alten, schon bis zur Ermattung, wie es scheint, ider Partheien fortgesetzten, Streit über atomisti-

bestimmten Gesetz unterworfen wäre. Daher hat man bei jeder neuen in mathematischer Zeichensprache abgefalsten Schrist eine neue Sprache zu lernen. Ja wollte man nur den in einem physikalisch mathematischen Buche einmal willkürlich gewählten algebraischen Buchstaben durchgängig wenigstens in demselben Buche gleiche Bedeutung lassen, wie in der vorhin angeführten Dioptrik Klügel gethan hat, welcher zuletzt selbst einen Index zur Erklärung seiner gewählten Zeichensprache beifügt, so wurde die Auffassung der Sache dadurch ungemein erleichtert und dem blos mechanischen Fortrechnen, wobei man die Bedeutung des willkürlich Bezeichneten nicht mehr klar im Sinne hat (diess ist eigentlich das Widerliche) ziemlich vorge-. Deugt seyn. Aber ich habe schon öfters daran gedacht, ob sich nicht Zeichen erfinden lassen sollten, die allgemein Eingang fänden, so dass jede noch so große algebraische Formel sich dem Mathematikyerständigen sogleich auf den ersten Blick in Worten mit klarem verständlichen Sinne zu erkennen gäbe. Die Chinesen haben für jeden Begriff ein einzelnes Schriftzeichen. Wöllte man ähnliche für unsere mathematischen und mathematisch physikalischen Begriffe wählen und allgemein gebrauchen (sie möchten nuu, wo leicht verständliche Abkürsungen nicht ausreichen, selbst atenographisch oder aus chinesischer Schriftsprache entlehnt seyn) so wäre die Aufgabe gelöset. In der That haben wir achon einige Buchstaben, welche durchgängig von allen Mathematikern in demselben Sinne gebraucht werden

sche und dynamische Theorie (der eigentlich nicht der Physik, sondern der speculativen Phil phie angehört) hier zu erheben. Eine zum Zw mathematischer Berechnungen zu Grund gelegte pothese ist sehr von einer physikalischen zu ur scheiden; sie hat Werth wenn der auf wahre Retate führende Calcul ihr bequem angepasst we kann.

Ich habe versucht Daltons atomistische Theorie dem Standpuncte der Electrochemie (in so ferne

und ein kurzes mathematisches Sprachwörterbuch, da Gebrauch von mehreren noch nicht durchgängig ange menen für jeden einzelnen Theil besonders der angewa Mathematik festsetzen wollte auf zweckmäßige Art, k schon sehr viel nützen. Wer zuerst Rechnungen in ge trischen Bildern darzustellen suchte, was durchgängig Be ben der griechischen Mathematik ist, hatte den Gegent wovon hier die Rede, von der interessantesten Seite a fast. Wirklich ist eine geometrische mit den Hülfs. versehene Zeichnung, wodurch ein weitläufiger Satz Anfange bis zum Ende mit einem Blicke durchschaut w kann, die sinnvolleste Hieroglyphe (Stenographie und graphie zugleich) welche an Klarheit für die, denen si achrieben ist, nichts mehr zu wünschen übrig lässt. dem Lobe der Analysis 'auf Kosten der Geometrie, wi man nicht selten hört, scheint man zu vergessen, da mit Recht gerühmte Kürze und Bequemlichkeit der an schen Methode oft dadurch verkummert wird, dass mai verrechnen kann, während bei der Geometrie kein zeichnen möglich ist, sondern die Wahrheit bis in d erste wie ein heller Krystall durchschaut wird, w analytischen Rechnungen, wo das Resultat blos im trauen auf die Methode angenommen wird, nicht de ist.

Krystallelectricität als Princip aller Electricitätserregung und also auch der gesammten Electrochemie gilt) zu betrachten und es scheint hiedurch manches klarer und verständlicher zu werden, was nach Daltons Hypothese schwieriger aufzusassen ist. Berzelius macht Hoffnung (B. 10. S. 246 d. J.) die Lehre von den chemischen Voluminibus an die Stelle der Atomentheorie Daltons zu setzen, welches Dalton selbst für unmöglich hielt. Was John Davy's vorhergehende Abhandlung anlangt, mit welcher wir uns zunächst beschäftigen wollen, so wird man finden, 'dass er den Ausdruck "Atome" gänzlich zu umgehen sucht und die Zahlen, welche Daltons Theorie als Gewicht der Körperatome findet, unmittelbar ohne weitere Nebenbestimmung den Korpern selbst beischreibt.

Man könnte es freilich als Zweck der Messkunst chemischer Elemente betrachten durch die chemische Analyse gewisse Zahlen aufzufinden, womit die einzelnen Naturkörper bezeichnet werden können; und es ware aus diesem Gesichtspunkte von einem Parellelismus der Zahlenwelt mit der Körperwelt manches Schöne wohl auch nicht uninteressante zu sagen. Was Dalton unter dem Gewicht der Atome des Kupfers, Sauerstoffes u. s. w. versteht, könnte man sonach im Allgemeinen die analytische Zahl · des Kupfers, Sauerstoffes u. s. w. nennen, da dieser *Ausdruck durchaus an keine Hypothese gebunden ist, sondern blos den Weg bezeichnet, wie die Zahl gefunden wird. Das Merkwürdige der Sache liegt ohnehin zunächst darin, dass bei allen Analysen von Körpern, so verschiedenartig sie seyn mögen, dennoch dieselbe Verhaltnisszahl für denselben Körper

immer wiederkehrt so ferne wir nur, wie nothwendig, in Fallen, wo dieselben Körper sich in mehrfachen bestimmten Verhältnissen vereinen, jedesmal Verbindungen der zweiten und dritten (wo doppelte oder dreifache Antheile desselben Stoffes vergleichungsweise vorkommen) von denen der ersten Ordnung Es ist auch klar, dass obgleich nur unterscheiden. von Verhaltnisszahlen die Rede ist dennoch diese relativen Zahlen, sobald man irgend eine beliebige Einheit annimmt, als absolute (das Verhältniss zu. 1 namlich ausdrückend) den Köspern heigeschrieben werden konnen. Sezt man z. B. mit Dalton den Wasserstoff als Einheit an, so werden wir (da noch den genauesten Analysen sich im Wasser Hydrogen zu Oxygen wie 11,75 zu 88, 5 = 1:7,5 dem Gewichte nach verhalt) den Sauerstoff mit der Zahl 7,5 bezeichnen können, (vorausgesetzt dass es nicht nach eine Verbindung) von Oxygen und Hydrogen gebe, in Vergleichung mit welcher das Wasser als Verbindung des 2teh Grades erschiene, wovon Bd. 7. S. 502 die Rede Das Wasser aber, als aus Hydrogen und Oxygen zusammengesetzt, erhalt nun die Summe der Zahlen beider Stofle als characterisirend, oder 1 + 7,5 = 8,5. Man kann nämlich erwarten, dass wenn Oxygen und Hydrogen bei allen Analysen auch noch so verschiedener Körper, mit denen sie einzeln verbunden sind, die ihnen zugeschriehenen Zahlen beibehalten, sie dieselben Zahlen auch in ihrer unzerlegten Verbindung als Wasser (demnach) die Zahlen 1 + 7,5 oder 8,5) zeigen werden.

Aber die Wahrscheinlichkeit, womit man dieses erwartet, gründet sich doch wirklich allein auf eine atomistische Ansicht; und was hilft nun die Ver-

neidung des Namens, wenn man die Sache im Sinn hat? Ueherdiess ist der allgemeine Ausdruck analy-tische Zahl ziemlich schwankend und unbestimmt, was Grundbegriffe einer mathematischen Theorie durchaus nicht seyn sollen.

Freilich hat auch der Ausdruck "Atome", selbst wenn wir auf die physischen Streitigkeiten darüber nicht achten wollten, durchaus keine mathematische Klarheit und die Bestimmung des Durchmessers der Atome, die Ausmessung ihres Volumens, was indess, wie Dalton zeigt, manche nützliche Anwendung verstattet, enthält einen offenbaren Widerspruch im Ausdrucke, wenn Atome im strengen Sinne gemeint sind. Sind aber nicht Atome im strengen Sinne gemeint, wozu sollten wir diesen Ausdruck von blosen kleinen Körpertheilen gebrauchen? Freilich verschwindet hiemit jeder Grund, sich mit Dalton diese kleinen Körpertheilchen als Kugeln zu denken; denn wir wissen, dass jede Theilung der Körper dem natürlichen Gefüge, d. i. der Krystallisation, gemäß geschieht und dass auch die kleinsten Theile kristallinischer Korper (was im Grund alle sind) nichts anderes seyn können, als dem Gefüge des Ganzen entsprechende Krystalle.

Um indes jeden streitigen Ausdruck (auch den von Grundkrystallen) zu vermeiden, wollen wir lieber diesem mathematischen Theile der Chemie einen rein mathematischen Begriff zu Grunde legen und von Differentialen der Körper sprechen, und auch die schon in der Mathematik gewöhnliche Bezeichnung derselben für sie anwenden. Es ist in der Mathematik längst gewöhnlich Differentiale zu ver-

gleichen in Beziehung auf ihre relative Größe'und die ganze höhere Analysis gründet sich darauf.

Wir verstehen also unter Körperdifferentialent unendlich kleine Theile derselben und verweisen der Streit, ob der Ausdruck "unendlich" im absolutent der im relativen Sinne zu nehmen sey in das Getz biet der Philosophie. Jene Annahme wird der Freunden der dynamischen, diese den Anhängern der atomistischen Theorie gefallen. Uebrigens hat selbet der Erfinder der Differentialrechnung, Leibnitz, den Ausdruck "unendlich kleine Größe" blos im relativen Sinne genommen.

So viel wird uns jeder zugeben, dass im Momente, wo zwei Korperdifferentiale sich chemisch verbinden, beide in Beziehung auf außere Verhältnisse sich in gleicher Lage befinden. Es mag daher auf trockenem oder nassem Wege gearbeitet, werden, so wird, da jedes Auflösungsmittel, schieden einwirket auf verschiedene Körper, der eine von den sich verbindenden Körpern in kleinere der k andere in größere Theile zerlegt angenommen werden dürfen, und wir können also von dem verschiedenen Gewichte der sich verbindenden Körperdifferentiale sprechen, ohne mit denen in Streit zu kommen, welche nicht zugehen wollen, dass auch das Gewicht unendlich kleiner Körpertheile (ihre Anziehung zum Erdkörper) den Gesetzen chemischer Wahlanziehung unterworfen sey. Eben so wenig kann nunmehr die Ausmessung der relativen Größe der sich chemisch verbindenden Körperdifferentiale hefremden. Bezeichnen wir also Oxygen mit o und Hydrogen mit h und Wasser mit w, so werden deEn kleinste sich gegenseitig verbindenden Theile (ihre Differentiale) nach malhematischer Zeichensprache ait do, dh und dw zu bezeichnen seyn. Vorausgezitzt also, daß dw = do + dh sey, oder, was daszlbe, daß Wasser so viele Differentiale von Oxyen als Hydrogen enthalte, deren Anzahl wir x nenen wollen: so wird offenbar, da dem Gewichte nach do: xdh = 7.5:1 ist, auch do: dh = 7.5:1 seyn nüssen oder wenn dh = 1 gesetzt wird, so ist do = 7.5 und also dw = do + dh = 7.5 + 1 = 8.5.

Ich will, eine auf dieselbe Art von Dalton mit leziehung auf seine Atomentheorie berechnete Tafel us dem 2ten Theile seines neuen Systems des chenischen Theils der Naturwissenschaft hiehersetzen, a sie zu gleicher Zeit zur Vergleichung dienen kann ait den Zahlen, welche J. Davy in der vorhergehenen Abhandlung gebrauchte und welche ich daher in 'arenthese beigeschrieben habe. Wir werden soleich die Zahl des Sauerstoffes etwas abweichend inden, was jedoch blos davon herrührt, dass Dalton ach alterer Analyse das Wasser im Verhaltniss von 7 Oxygen zu 12,5 Hydrogen = 7:1 zusammengeetzt betrachtete. Mehreren Zahlen hat Dalton selbst chon Fragezeichen beigesetzt. Alle gelten uns für Corperdifferentiale, deren relatives Gewicht also folgendes ist:

. Wasserstoff	· 1	5. Schwefel	13 (15)
L Sauerstoff	7 (7,5)	6. Phosphor	9 (10).*
3. Stickstoff	•	7. Gold	140 ?
i. Kohlenstoff	5,4	3. Platina	100 ?

^{*)} vergl. Bd. 7. S. 504 Note; auch in Beziehung auf Phosphorsäure u. s. w.

, i	,
g. Silber 100	Zirkonerde 45
30. Queksilber 167	Wasser 8 (8,5)
11. Kupfer . 56 (6)	Flufssäure 15
12. Eisen . 50 (29	Salzsaure 22
13. Nickel 25? 50	Oxydirte Salzs. 29 (Halogen 33,6)
14. Zinn 50 (5:	Salpetergas 12
15. Blei 25 (97	0.11.
16. Zink 56 (34	0.1
17. Wismuth 63? (Salpetersäure 19
18. Antimonium 40 (Oxydirte Salpeter-
19. Arsenik 42? (Salpetrige Saure 31
20. Kobalt 55?	Kohlenoxyd 12,4
21. Manganesium 40? (Kohlensaure 19,4
29. Uranium 60?	Schwefeloxyd 20(22,5)
25. Scheelium 56?	Schwefelige S. 27 (50)
24. Titanium 40?	Schwefelsaure 34 (37,5)
25. Cererium 45?	
26. Kali 42	Phosphorige S. 32(17,5)
27. Natron 28	Phosphorsaure 23 (25)
28. Kalkerde 24	Ammoniak 6
29. Talkerde 17	Oelmachendes Gas 6, 4
50. Baryterde '68	KohlenhaltigesWas- serstoffgas 7,4
51. Strontianerde 46	56. Schwefelhaltiges
32: Alaunerde 15	Wasserstoffgas 14 (16)
33. Kieselerde 45	. 57. dasselbe mit Schwe-
54. Ittererde 53	felüberschufs 27 (31)
55. Glycinerde 30	58. Phosphorhaltigés
ou on amount of	Wassertoffgas 10 (11)

Man sieht wie die Zahlen für die zusammengesetzten Stoffe aus den für die einfachen abgeleitet sind
z. B. für Schwefeloxyd des ersten Grades (15 + 7 ==
20 genauer 15 + 7.5 == 22.5), für Schwefeloxyd des 2ten
Grades mit doppelt so viel Sauerstoff (oder für schwe-

felige Saure) 13 + 2. 7. = 15 + 14 = 27, (genauer 15 + 2. 7,5 = 15 + 15 = 50) des dritten Grades (oder Schwefelsäure) 15 + 5.7 = 13 + 21 = 54 (genauer 15 + 5. 7.5 = 15 + 22.5 = 57.5) und so in allen ahnlichen Fällen. Bekanntlich zeigen sich auch wirklich die ganzen Körper, nämlich Schwefeloxyd, schwefelige Saure und Schwefelsaure, dem Gewichte nach so zuammengesetzt, wie wir hier ihre Differentiale zuammengesetzt finden und es gilt also hier wie in ler Mathematik der Schluss von Differentialen auf ntegrale. Ob er in jedem Falle so einfach sey, wie m gegenwärtigen müssen künstige Untersuchungen ntscheiden. Wie wichtig übrigens die ganze Unteruchung schon jetzt auch für practische Chemie gevorden, fühlt jeder bei Lesung der vorhergehenden Abhandlung J. Davy's *). Es ist in der That merk-

^{*)} Auch Humphry Davy's Abhandlung Bd. 7. S. 494 musste hievon überzeugen. Man wird indess dort gewisse Körperelemente mit andern Zahlen als hier bezeichnet finden. Diess rührt aber allein daher, dass Hr. Davy das Wasser als ein Hydroid des zweiten Grades betrachtet d. h. in unserer vorhin S. 363 gebrauchten Zeichensprache ein Wasserdifferential $d\psi = do + 2 dh$ setzt, woraus, da nun also also x do : 2x dh = 7,5 : 1 oder do : 2dh = 7,5 : 1 ist,nothwendig, wenn dh = 1 gesetzt wird, folgt dass do: 2.1 = 7,5 : 1 oder do = 2.7,5 = 15 sey. Iudes ändern sich mit dieser Annahme auch die übrigen Verhältnisszahlen, denn das Gewicht eines Schweseldisserentials wird nun nach Bd. 7. S. 510 = 30 und das eines Phosphordisserentials = 20 (S. 504) so dass also dieselben Verhältnisse blos Uebrigens wurde mit größeren Zahlen ausgedrückt sird. die hier angeführte Abhandlung von Humphry Davy später, nämlich im Jun. 1812, geschrieben. Damals aber von Eng-

würdig genug, dass aus so verschiedenen Analyse zu sich annahernd immer dieselben Zahlen für dieselben zu Stoffe ergeben wie der blose Anblick der S. 35, stehenden Tabelle lehrt. Diess kann unmöglich Zust zu seyn und nimmt daher alle Ausmerksamkeit auch derer in Anspruch, welche sich blos um practische Er Chemie bekümmern.

Davy in der vorhergehenden Abhandlung für die Metalle gebrauchte, von denen beträchtlich ab, welche Dalton, über mehrere selbst noch zweiselhaft, ichnen beischrieb. Wie J Davy zu seinen Zahlen gekommen sey, ergiebt sich aus der Abhandlung selbst; z. B das Protoxyd des Zinns enthält (nach S. 343) 11,99 p. c. Oxygen, oder, was dasselbe ist, es verbinden sich 100 — 11,99 = 88,01 metallischen Zinns mit 11,99 oxygen; aber 11,99: 88,01 ist mit Hinweglassung der cimalbrüche = 1:75,4 oder (statt 1 die Zahl des Oxygendifferentials nämlich 7,5 gesetzt) = 7,5:55, dieselbe Zahl 55 findet man für Zinn, wenn man nach der Schwefelverbindung des Zinns rechnet, 'indem nämlich aus dem Versuche S. 348 ersichtlich ist, daß

land ausgeschlossen (es gelang selbst nicht über Paris engglische physikalische Journale zu erhalten) war die Mittheilung der vorhergehenden früheren, für die Lehre von
den bestimmten chemischen Verbindungsverhältnissen w
wichtigen, Abhandlung von John Davy unmöglich, indem sie
noch in kein französisches Journal (die allein uns zu Gebote standen) übersetzt war, was meines Wissen's noch nicht
der Fall ist. Denn überhaupt scheint die Lehre von den
bestimmten Verbindungsverhältnissen, welche der Bertholletischen Theorie geradzu entgegengesetzt, nur schwer Eingang
zu finden in Frankreich.

Len Schwefel verbinden. Setzt man nun aus den (S. 348 Note) angegebenen Gründen das Gewicht eines - Schwefeldifferentials = 15 so ergibt sich, dass 27,3 : 100 = 15 : 54,9 ist, wofür ossenbar wieder 55 mit hinreichender Genauigkeit gesetzt werden kann:

Auf dieselbe einfache Art lassen sich alle andern von John Davy gebrauchten Zahlen finden. Nach welchen Analysen aber Dalton bei Bestimmung seiner Zahlen für Metalle gerechnet habe, kann ich nicht angeben, da der Band seines Werkes, welcher die Zerlegung der Schwefelmetalle und Metalloxyde enthält, noch nicht erschienen ist. Er bemerkt übrigens schon selbst in einem Nachtrage zum 2ten Bande S. 377. "Man wird finden. dass ich veranlasst worden bin, einige Gewichte der Atome der Metalle, so wie sie im ersten Band angegeben wurden, abzuandern. Es ist übrigens gar nicht unwahrscheinlich, dass bei serneren Untersuchungen diese wiederum abgeändert werden. Dieses wird von der Genauigkeit abhängen, mit welcher die Verhältnisse der Elemente der metallischen Oxyde, der schwefelhaltigen Verbindungen und Salze bestimmt werden."

Eigenthümlich ist es, dass, wie John Davy S. 350 bemerkt, die Schweselverbindungen des Eisens sich nicht dem Gesetze fügen wollen, während doch die Oxyde zu den Haloiden stimmen. Es ist bei einer so neuen Sache kaum rathsam, Vermuthungen zu wagen; aber sollten die magnetischen Metalle (Dalton bezeichnet auch Nickel, Kobalt, Manganesium mit Fragezeichen zur Andeutung dass er Widersprüche bei den Analysen fand) eine Ausnahme von der Regel machen: so ware diess wenigstens sehr merkwür-

dig, so wie es gerade hei dem Schwefeleisen in Belee ziehung auf den Magnetismus sehr merkwürdig in dass ein kleiner Sehwefelgehalt dem Eisen Fäbigkeit giebt, festzuhalten den Magnetismus, d. h. selbst zuiten Magnete zu werden, ein größerer aber es sogar gamen unfahig macht, auch nur zu folgen der stärksten mad: gnetischen Anziehung *). Wenn der Magnetismus auf einer Polarität der Eisenkrystalle beruht, :: scheinen die Grundkrystalle des Eisens bei Verbindung mit Schwefel eine gesetzmässige Umbildung mit erfahren **). Auf krystallelectrischem Standpunkte Daltons Atomenrechnung betrachtet, ware es daher denkbar, dass auch wohl zwei analytische Zahlen (jedoch in Abhängigkeit von irgend einem Gesetzegleichsam noch ein Differentio-Differential) ein und demselben Körper beigelegt werden könnten. Jedech das sind Hypothesen, und, ich fühl es wohl, allzuvoreilige. Vermögen wir ja noch nicht einmal den Grund anzugeben, warum bei manchen Metallen Verbindungen höherer Ordnung mit Oxygen, Schwesel Halogen u. s. w. möglich sind, während diess bei andern nicht der Fall ist. Diese Frage aber wäre eigentlich zunächst vor allen andern zu beantworten.

Ich kehre zu Thatsachen zurück, auf die es hier allein ankommen kann, und gebe zunächst noch eine

^{*)} s. N. allgem. Journ. der Chemie Bd. 6. (1806) S. 337 f.

Auch in Beziehung auf Amalgamation zeigen die magnetischen Metalle eine Eigenthümlichkeit, von der ich nicht weiß, ob sie schon jemand angemerkt hat. Während Quecksilber nämlich, so große Verwandtschaft zu den verschiedenartigsten Metallen hat, so sind gerade alle magnetischen Metalle die am meisten (ausser galvanischer Kette vielleicht ganz) unamalgamirbaren.

nen in der vorhergehenden Tafel enthaltenen berechnet hat. Ich will Hydrogen mit H n mit O, Kohlenstoff mit K, Stickstoff mit S nen. Zur Erleichterung des Ueberblickes habe letzte Spalte zum Ausdrucke der Verhältnisse ähernden kleinen Zahlen (die des Wasserstof-Einheit genommen) beigefügt.

e	Bestandtheile	Bestandtheile	Die vorhergehend
'	von	von	Reihe in
enge-	100 Maas,	100 Theilen,	annähernden
en	dem	dem	Verhältniss-
rt.	•	•	zahlen
	Volumen nach,	Gewichte nach.	ausgedrückt.
	200 H. * + 100 O.	12,5 H. + 87 O.	1:7
gas	133 H. + 52 S.	17 H. + 83 S.	
s	46 S. + 55 O.	17 H. + 83 S. 42 S. + 58 O.	5:7
tickgas	99°S. + '58 O.	59 S. + 41 O.	2X5:7
ure	180 Salpe-	$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	5: 2X7
	tergas + 100 O.		2X5: 2X7
Säure		33 S. + 67 O.	
Salz-		76 Salz-	G. + in a Oxg.
	säure + 500.	saure + 24 O.	
geSaure	100 O. + Schw.	52 O. + 48 Schw.	2X7: 13
iure	100 schwe-	79 1 Schwe-	2×7+13
	felige S. + 50 O.	fel. S. + 20 1 0.	27
yd	47 O Kohle		1 , -
re	100 O. 1 K.	65 O. + 45 K. 72 O. + 28 K.	2×7:5,4
sser-	47 O. + Kohle 100 O. + K. 200 H. + 1 K.	27 H. + 73 K.	2X1:5,4
		/ / / / / / / / / / / / / / / / / / /	
ndes	200 H. + 2 K.	15 H. + 85 K	1 ; 5,4
vasser-	100 H. + Schwef.	7H. + 93 Schw	1:15
Am-		36 Akg. 65 Slas	2×6:22
ır. Am-	+ 100 Salzs.	76 KS. + 24 Akg	(2×7+5,4)
	11050	l .	l i
nmen ·	100 K S 1 160	61 K. + 39 Akg	110:6
tes koh-	Akg.	1 2	2 - 3
s Am-	0		
	T .		1 .

glaubt Dalton komme der Wahrheit näher.

Ich komme nun aber auch auf Daltons Messung der Atome während bisher allein vom Wägen der selben die Rede war. Bekanntlich versteht man un-kir ter dem specifischem Gewichte s eines Körpers des Verhältniss seines Gewichtes p zum Volumen v, oder es ist $s = \frac{p}{v}$ also p = v s und $v = \frac{p}{s}$. Satz gilt natürlich unrücksichtlich auf die Größen oder Kleinheit der Körper und Dalton trägt ihn daher auf seine Atome über, um deren Volumen zu Es ist aber schwer in der Art von der Sache zu reden, da beständig auf eine, wenigstens dem Ausdrucke nach, widersprechende Art Atome getheilt werden müssen in Gedanken, um sie mit andern noch kleinern vergleichen und dadurch das specifische Gewicht bestimmen zu können. Leicht indess wird die Sache an Körperdifferentialen erlautert. Wir haben nämlich nur die chemischen Körperdifferentiale, von welchen hier allein die Rede, zu unterscheiden von mechanischen. Jene werden durch chemische Auflösungsmittel herbeigeführt, welche ungleich einwirkend auf verschiedene Stoffe den einen Körper in größere den andern in kleinere Differentiale zerlegen, in welcher Art zusammengebracht sie sich verbinden. Die mechanischen Körperdifferentiale aber, alle von gleicher Größe gedacht, dienen uns als Fiction, wo vom specifischen Gewichte der Elemente gesprochen wird. Es bedarf übrigens keiner Erinnerung, dass alle Theile eines gleichartigen Körpers, also auch die chemischen Differentiale, von welchen hier die Rede ist, dasselbe specifische Gewicht haben, wie der ganze Körper. In diesem Sinne wird man z. B. da das specifische Gewicht des Hydrogens, welches wir als Einheit annehmen, sich zu dem des Oxygens fast wie 1:14 verhält, das specifische Gewicht eines Oxygendifferentials = 14 (genauer 15) setzep, wahrend sein absolutes Gewicht nach Dalton 7 (genauer 7,5) ist. Folglich wird (nach voriger Formel $\nu = \frac{p}{s}$) sein Volumen $\frac{7}{14}$ oder was nun dasselbe 7,5 seyn. Und da Dalton seine Atome als Kugeln denkt, und Kugeln sich wie die Cuben ihrer Durchmesser verhalten: so wird, wenn man das Volumen eines Hydrogenatoms mit v, dessen Durchmesser mit d, das eines Oxygenatoms aber mit V und seinen Durchmesser mit D bezeichnet $v: \mathcal{V} = d^3: D^3$ seyn, folglich $d:D=\sqrt[3]{\nu}:\sqrt[3]{V}=\sqrt[3]{\frac{3}{14}}$ = i: $\sqrt[7]{\frac{1}{2}}$ = 1: 0,794. Demnach setzt Dalton den Durchmesser eines Oxygenatoms = 0,794 Theile von dem eines Hydrogenatoms. Auf ahnliche Art berechnet er die Durchmesser anderer Atome.

Dieser letzte Theil der Lehre Daltons ist, in so weit er sich blos auf die beliebig angenommene Kugelgestalt der Atome gründet, rein willkürlich. Auf dem hier gefaßten mathematischen Standpunkte einer chemischen Differentialrechnung können wir wohl das Volumen unserer chemischen Körperdifferentiale nach der vorhin erwähnten allgemeinen Formel $v = \frac{p}{s}$ berechnen, müssen aber nothwendig die Gestalt auch der kleinsten Körpertheile, in welche ein Körper durch sein chemisches Auslösungsmittel getheilt werden mag, als abhängig von der Gestalt des ganzen Körpers betrachten und zwar selbst dann, wenn der Körper durch Warmestoff aufgelöset und dadurch in einen elastisch flüssigen

Mit welchem Grunde z. B. wollten umgehildet ist. wir annehmen, dass alle sich sublimirenden Korper I kugelformig in ihren kleinsten Theilen bei der Su-R blimation seyen, während das Sublimat doch nachher die verschiedenartigsten krystallinischen Gestaltungen zeigt? Freilich nun ist es nicht mehr möglich den Durchmesser dieser kleinen Theile, die sehr verschieden gestaltet seyn können und als Differentiale verschiedenartiger Körper nothwendig in der Art gedacht werden müssen, auf eine so leichte Art zu bestimmen, wie nach Daltons Hypothese dieß möglich ist blos durch Ausziehung der Kubikwurzel. Zum Glücke bedürfen wir aber auch der Kenntniss dieser Durchmesser nicht zu dem von der Messkunst chemischer Blemente beabsichtigten Zwecke, sondern es genügt uns das Volumen zu wissen.

Ich will Daltons Tafel über die Gasarten (Bd. 2. S. 388 seiner vorhin angeführten Schrist) hieher se-tzen, jedoch abgeandert gemäß dem hier gefaßten Standpunkte. Statt der den Durchmesser der Atome betreffenden Rubrik werd ich nämlich blos den Ausdruck für das Volumen der Körperdifferentiale schreiben, woraus jeder indeß, der Lust hat, die Kubikwurzel ziehen mag, wenn er den von Dalton bestimmten Atomdurchmesser zu wissen verlangt.

Ferner lasse ich die letzte Abtheilung hinweg, worin Dalton die relative Menge der in einem bestimmten Raume verschiedener Gasarten enthaltenen Atome angiebt, welche blos dadurch bestimmt ist, dass er (bei seiner Hypothese kugelformiger Atome) annahm es verhalte die Menge derselben in einem bestimmten Raume sich umgekehrt wie das Volumen der ein-Endlich setze ich neben der Anzelnen Atome. gabe des specifischen Gewichtes der Gasarten nach gewöhnlicher auch von Dalton befolgter Art, wobei die atmosphärische Lust als Einheit genommen ist. auch noch dasselbe für den Fall (jedoch blos in ganzen Zahlen) ausgedrückt, wenn Hydrogen als Einheit genommen wird, um dem Leser die zum Zwecke unserer Berechnungen nothwendige Reduction zu Genauere Bestimmungen habe ich neben in Parenthese beigeschrieben; und da 100 Kubikzolle Hydrogen nicht 2,5 sondern 2,27 englische Grane wiegen (nach genauerer Angabe, die auch J. Davy hier und H. Davy Bd. 7. S. 509 zum Grund der Berechnung legt) so entstand daraus eine neue Zahlenreihe:

Ž,

Man sieht, dass die Volumina, welche sich aus den von Dalton zu Grunde gelegten Zahlen ergeben, mit hinreichender Genauigkeit beibehalten werden konnten, obgleich alle Zahlen Daltons in der ersten Spalte zu klein sind, in so ferne nämlich die Zahl des Oxygens, welche bei der Bestimmung der andern von Bedeutung ist, statt 7 vielmehr 7,5 seyn sollte. Aber dafür sind auch die Zahlen in der 4ten Spalte a zu klein, mit denen in die obenerwähnten zur Bestimmung des Volums dividirt wird. Der Fehler hebt sich hiedurch großentheils, wie aus den Beispielen zu sehen, wo die genaueren Zahlen in Parenthese beigesetzt sind, und wodurch sich das Volum auf dieselbe Art bestimmte.

Uebrigens will ich nun die Nützlichkeit dieser Betrachtungen über das Volumen und das specifische Gewicht der chemischen Korperdifferentiale an einem Beispiele zeigen, das aus John Davys Abhandlung genommen ist, an welche sich ohnehin alles anschloss, was bisher über Messkunst der Elemente gesprochen wurde. Ich habe S. 348 in der Note gezeigt, wie J. Davy blos aus dem specifischen Gewichte des Schwefelwasserstoffes und des Wasserstoffes das chemische Verbindungsverhältnis des Schwefels herleiten konnte und eben so aus dem specifischen Gewichte der schwefeligen Saure und des Oxygens, vorausgesetzt nur, dass der Schwefel, welcher vom Oxygen oder vom Hydrogen aufgenommen wird, das Volumen dieser Gasarten nicht vermehrt, wie solehes durch Versuche bekannt ist. Noch auf einem anderen Wege, als dort angegeben wurde, kann man durch solgende Betrachtung zum Ziele kommen.

Die Formel p = v.s, nach welcher wir bei Bestimmung des absoluten Gewichtes p eines Kop. perdifferentials aus seinem specifischem Gewicht und seinem Volumen v zu rechnen hahen, ist bekannt. Auch diess wird vorausgesetzt, dass Schweit felwasserstoff eine Verbindung des ersten Grade oder in ihm jedesmal ein chemisches Differential des Schwefels mit einem des Hydrogens verbunden seys und diese Verbindung nimmt, wie eben bemerkt dasselbe Volumen ein, als der eine ihrer Bestandtheile, namlich das Hydrogen. Demnach ist auch bei Schwefelwasserstoff, wie bei Wasserstoff, das Volum v eines Differentials = 1; das specifische Gewicht des ersteren verhalt sich aber zu dem des letzteren nach John Davy wie 36,64: 2,27 = 16:1, 1 so dass also s = 16 folglich p = v s = 1.16 ist. Demnach ist das absolute Gewicht eines Différentials des Schwefelhydrogens = 16 und ziehen wir hievon das absolute Gewicht des mit ihm vereinten Hydrogens = 1 ab, so erhalten wir das Gewicht des Schwefeldifferentials 16 — 1 = 15.

Das specifische Gewicht der schweseligen Säure verhält sich nach J. Davy zu dem des Hydrogens wie 68,44:2,27 = 30:1; dies gilt natürlich auch von den Differentialen, folglich ist hier unser s=30. Aber da das Volum eines Differentials der schweseligen Säure (d. i. des Schweseloxyds vom zweiten Grade) gleich ist dem Volum der zwei mit ihm verbundenen Oxygendisserentiale also = 2.0,5 = 1,30 folgt, das eines Differentials der schweseligen Säure absolutes Gewicht p=1.50 sey. Ziehen wir daron das absolute Gewicht der zwei darin mit dem Schwesel verbundenen Oxygendisserentiale di. 2.7,5 ab:

so finden wir das Gewicht des Schweseldisserntials = 50 - 2. 7,5 = 15, ganz wie zuvor.

Man sieht, dass nothwendig auch umgekehrt, wenn das absolute und specifische Gewicht der chemischen Differentiale zweier Körper bekannt ist, daraus sogleich berechnet werden kann, ob eine Verbindung dieser Körper von irgend einem Grade und bekanntem, specif. Gew. mit Volumanderung des auslösentem Körpers verbunden seyn werde, oder nicht.

Aus. allem bisher angeführten erhellet nun deutlich, dass die Betrachtung über chemische Elemente
nicht das letzte Ziel habe, von den unendlichen kleinen Körpertheilen etwas zu erfahren, sondern dass
auch hier, wie in der Mathematik, die Disserntialrechnung zum Zwecke der Integralrechnung da sey,
d. h. um eine analytische Kenntniss der ganzen Körper und ihrer Verhältnisse zu andern herbeizusuhren.

Noch ein Beispiel möge zum Schlusse zeigen, wie auf diesem Wege ötters schon vor angestellter genauer Zerlegung die Zusammensetzung der Korper bestimmt werden kann.

Gesetzt wir wüßten aus der Bd. 9. 8. 295 von Berzelius mitgetheilten Analyse des Schweselkohlenstoffes, daß sich darin der Schwesel zum Kohlenstoffe wie 84,83:15,17 verhalte und betrachteten aus andern Gründen diese Zusammensetzung als eine Schweselung der Kohle vom 2ten Grade, so würde also, wenn wir ein Kohlenstoffdifferential mit dk und ein Schweseldifferential mit ds bezeichnen, 2. ds: ds:

Ware nun weder Kohlensaure noch Kohlensonydgas analysirt und wir wollten indes vorläufig aus dem nun gefunden dk = 5,4 und dem schon bekannten do = 7,5 (wo do das Differential des Oxygens bezeichnet) die Zusammensetzung dieser beiden Korper noch vor der Analyse bestimmens würde dazu nichts zu wissen nöthig seyn, als welcher von beiden Körpern als eine einfache Zusammensetzung anzusehen und welcher als Verbindung der Kohle mit Oxygen von höherem Grade zu betrachten sey.

Aus der Zerlegung der Kohlensäure durch den electrischen Funken in Sauerstofigas und Kohlenoxydgas, ja schon aus der Gewinnung des Kohlenoxydgases, wenn Kohlensaure über glühende Kohlengetrieben wird, können wir vermuthen, daß Kohlensäure wahrscheinlich eine Verbindung vom 2ten
Grade sey, während wir das Kohlenoxydgas als einfache Verbindung nehmen. Demnach wäre jedes
Element des Kohlenoxydgases zusammengesetzt aus do + dk = 5,4 + 7,5 und die Kohlensäure aus do do + 2 + 2 + 3,4 + 2 + 3,5. In dieser verhielte sich
also der Kohlenstoff zum Oxygen wie 5,4:15 in
jener wie 5,4:7,5. Und wie nahe dieß mit den
Analysen zusammenstimmt, wird man bei Vergleichung mit denselben (s. Bd. 7. S. 138 d. J.) finden.

Nach dem allen wird nun wohl niemand mehr den großen Nutzen bezweiseln wollen, welchen die Messkunst der Elemente für die praktische Chemie habe. Mit Recht kann dieselbe als der größte Fortschritt betrachtet werden, den je zugleich theoretische und praktische Chemie gemacht haben. Durch ie Bemühungen der scharfsinnigsten Chemiker unerer Zeit, Berzelius und Dalton, ist die Hoffnung in
hrüllung gegangen, welche Richter, indem er den
lan zu einer Stöchiometrie, oder Meßkunst chemicher Elemente '), als eigenthümlicher Wissenschaft
ntwarf, in Beziehung auf den Nutzen dieser neuen
Vissenschaft ausdrückte. Indem er namlich die
linwürfe, welche man seiner Stöchiometrie entgeenstellen könne, in der Vorrede zu diesem Werke
urchgeht, bemerkt er, was den Zweifel an deren
Jutzen anlangt S. 58 sehr richtig: "es ist kein ereblicher Einwurf gegen eine neu aufkeimende Wisenschaft, daß man ihren Nutzen nicht gleich zu An-

Das Wort Element wird von Richter scheinbar in einem andern Sinne gebraucht als der ist, welcher sich hier nach und nach gleichsam von selbst gestaltete. Er versteht nämlich unter den Elementen, eines Körpers die darin chemisch verbundenen Körpertheile (sie mögen nun einfach oder zusammengesetzt seyn) deren Verhältniss er zu bestimmen sucht. Und ob er nun gleich als 1. Grundsatz seiner Stochiometrie es voranstellt, dass den unendlich kleinen Theilganzen ein unendlich kleiner Theil der sich im Ganzen äussernden chemisch anziehenden Kraft zukomme: so knüpft er doch seine Rechnungen nicht unmittelbar an diese unendlich kleinen Theile. Diess ist aber auch, wie man sieht, von John Davy in der ganzen vorhergehenden Abhandlung und von Humphry Davy in der Abhandlung Bd. 7. S. 494 d. J. vermieden worden. Blos um mit größerer Schärse und Kürze des Ausdruckes und, bei Anwendung der schon in der Differeutialrechnung gewöhnlichen Zeichensprache, in ganz einfacher mathematischer Form von der Sache reden zu können, gebrauchte ich den Ausdruch "chemisches Element " von den sich chemisch verbindenden Differentialen.

fang einsehe, denn der größte Theil desselben zeigt sich erst in der Folge, bisweilen nach einer langen Reihe von Jahren. Auch bei der ersten systematischen Abhandlung der Geometrie wird sich gewißs niemand den ausgebreiteten Nutzen in seinem ganzen Umfange gedacht haben, den diese Wissenschaft in den Dingen der Erfahrung leistete."

Den Hauptsatz dieser seiner neuen Wissenschaft drückte Richter schon in seiner Schrift über das Uranium mit so viel Klarheit und Umsicht, daß er auch jetzt, nach so viel neuen beigefügten Entdeckungen darin, nicht besser und schärfer ausgesprochen werden könnte, in der Art aus:

die Vérwandtschaften mehrerer chemischer Elemente gegen ein einzelnes gehen in bestimmter Progression *) fort.

^{*)} Dieses Wort ist sehr gut gewählt, ob es gleich eigentlich blos von Zahlenfortschritten gebraucht wird, deren Gesetz wir kennen. Blickt man aber z. B. die Tabelle S. 351 von John Davy an: so sieht man wohl eine Fortschreitung der Zahlen, aber vom mathematischen Gesetze derselben fällt wenig in die Augen und der Ausdruck Progression . scheint also darauf nicht anwendbar. Es war die geistvolleste Idee, welche gefasst werden konnte, das Richter ein solches Gesetz des Zahlenfortschrittes aufsuchte; aber auch zugleich die kühnste. Dass allen Naturzahlen mathematische Gesetze zu Grunde liegen, also überall wo wir blos einen festen und bestimmten Zahlenfortschritt wahrnehmen sicher-... lich eine Progression vorhanden sey, diess dürfen wir dreist voraussetzen; aber freilich fehlen noch bis jetzt zu viele Glieder der Reihe und die aufgefundenen eind noch zu wenig scharf bestimmt, als dass wir schon hoffen dürften, das wahre Gesetz dieser Progression zu finden.

Richter freute sich späterhin (s. die Vorrede zum 2ten Theile der Stöchiometrie Breslau 1793. S. 61), dass es ihm gelungen sey, diesen Satz, den er anfänglich blos als Vermuthung zu äusern wagte, "bereits in vier quantitativen Verwandtschaftsreihen zu der Würde eines unumstößlichen Satzes zu erheben *); und er schließt nun daraus "das das ganze chemische System aus dergleichen Progressionen bestehe" Und wie herrlich hat sich bisher dieser geistvolle Schluß bewährt durch alle fortgesetzten Untersuchungen neuerer Zeit, wozu auch die vorhergehende Abhandlung J. Davys einen sehr schönen Beitrag lieferte.

Diess war auch allerdings der Fall. Denn obgleich die absoluten Zahlen, welche Richter auf dem damaligen Standpunkte der Chemie fand, nicht als genau beibehalten werden können, so erinnert doch Berzelius mit Recht, dass die Fehler von gemeinschaftlichen Quellen entsprangen, und daher jene nun schon vor 20 Jahren angestellten Analysen und Berechnungen mehr Wahrheit enthalten als manche glaubten, weil es hier nicht auf absolute Größe der Zahlen, sondern allein auf die durchgängig wiederkehrenden constanten Verhältnisse ankommt.

Wir wollen zur Probe einige Zahlen Richters mit denen von Palton vergleichen. Ich werde hiebei die Tabelle der Richterischen Zahlen zu Grunde legen, welche sich nebst der kurzen Auseinandersetzung von Richters stöchiometrischen Lehrsätzen in Berthollets essai de statique chimique Bd. 2. S. 136 befindet. Richter setzt die Schwefelsäure = 1 und bestimmt darnach die Proportionalzahlen z. B. für Salzsäure 0,712 für Kohlensäure 0,577 für Kalkerde 0,793 für Natrum 0,859 u. s. w. gauz in demselben Sinne, in welchem die hier S. 351 vorkommenden Zahlen den Metallen, dem Schwefel, u. s. w. von J. Davy beigeschrieben sind. In Daltons Tafel S. 364 finden wir für Schwefelsäure 34; für Salzsäure 22, für Kohlensäure 19,4, für Kalkerde 24, für Natron 28. Es verhält sich aber 1: 0,712: 0,577: 0,793: 0,859 = 34: 24: 19,6: 27: 29 so das also Richters Zahlen fast dieselben sind slem Verhältnis nach (worauf es hier allein ankommt) als Daltons Zahlen. Andere Verhältniszahlen Richters weichen mehr ab, jedoch nicht beträchtlicher, als John Davy's neuere Bestimmungen der Zahlen für die Metalle von den Zahlen Daltons für dieselben Metalle abweichen.

Ueber die

Verbindungen des Schwefels und Phosphors mit Platina

von

BDMUND DAVY, Esq.

Mitarbeiter im chemischen Fache und Aufseher über die mingralische Sammlung der königl. Gesellschaft in London.

(Aus dem Philosophical Magazine for July 1812 *) übers. v. H.)

1. Einleitung.

Die Platina hat seit ihrer ersten Einführung nach Europa die Aufmerksamkeit der vorzüglichsten Chemiker erregt. Die frühzeitig angestellten Versuche von Lewis, Marggraf und Bergmann haben uns

Auch diese Abhandlung liesert wieder mehrere Belege sür die Lehre von den bestimmten chemischen Verbindungsverhältnisse. Sie ist eben so wenig noch meines Wissens in irgend einem französ. Journal übersetzt, erschienen, als die vorhergehende J. Davy's. Daher die verspätete Mittheilungs weil in der Zeit, wo aller geistiger Verkehr unter den Nationen so viel als möglich erschwert oder ganz gehemmt wurde durch das französische Volk, diesem allein die Auswahl auch dessen blieb was von englischen, selbst physikalischen, Abhandlungen mitgetheilt werden sollte. d. III.

mit mehreren Eigenschaften derselben bekannt gemacht. Indess gelang es nicht sie mit Schwefel zu
verbinden; auch wurde diese Verbindung weder in
der Natur gefunden. noch bei technischen Arbeiten
erhalten. Das rohe Platinaerz wurde geschickt analysirt; aber die Verbindungen dieses Metalls mit
hrennbaren Körpern, mit Oxygen und mit Säuren
sind noch nicht mit Genauigkeit geprüft. Eine genaue Durchforschungen dieser Verbindung sehlt zur
Vollendung der chemischen Geschichte der Platina,
welche zu ergänzen für Künste und Manusacturen
vortheilhaft seyn möchte.

2. Ueber die Verbindungen der Platina mit Schwefel.

Die früheren Versuche Platina mit Schwefel zu verbinden, waren auf die Analogie gegründet, dass die meisten Schwefelmetalle sich geradezu durch Vereinigung ihrer Grundstoffe bilden lassen. Schwefel und Platina wurden gemischt und erhitzt miteinander an der Atmosphäre, oder Schwefel auf rothglühende Platina geworfen; aber bei diesem Verfahren erfolgte keine chemische Vereinigung dieser Körper.

Bei Wiederaufnahme dieses Gegenstandes schienen mir zwei Verfahrungsarten bis jetzt unversucht
geblieben zu seyn; nämlich die salzsaure AmmoniakPlatina in Berührung mit Schwefel zu erhitzen, oder
dieses Metall mit Schwefel erhöhter Temperatur in
einer luftleeren Röhre auszusetzen. Beide Verfahrungsarten schienen günstig zu dem Zwecke. In dem
einen Fall ware das Metall im Zustande sehr feiner

Vertheilung und dessen salzige Beimischung flüchtig bei masiger Hitze, in dem andern ware der Flüchtigkeit des Schwesels entgegengewirkt und diese Körper würden einem Warmegrad ausgesetzt, welcher in atmosphärischer Lust unanwendbar ist. Bei Anstellung dieser Versuche hatte ich die Freude zu sehen, dass in beiden Fällen Schwesel-Platina gebildet wurde.

Da diese Verbindungen verschiedene Antheile von Schwesel enthalten und in der Folge anzusührende auszeichnende Eigenschasten besitzen: so will ich sie durch die Benennung überschweselte und schweselige Platina unterscheiden (super - sulphuret und sub-sulphuret of Platina).

Unnothige Einzelnheiten zu vermeiden, mag es zweckmäsig seyn, hier zu bemerken, daß die bei allen meinen Versuchen angewandte Platina durch Zersetzung des salzsauren ammoniakalischen Salzes von diesem Metall bei Rothglühhitze in einem Platinatiegel gewonnen wurde. Die angewandte salzsaure ammoniakalische Platina wurde erhalten durch Behandlung einer stark sauren, Auflösung gereinigter Platina mit Salmiak; der gelbe, Niederschlag, zuvor mit destillirtem Wasser gewaschen, ward einige Tage lang getrocknet in einem Sandbade bei einer zwischen 200° bis nahe 340° F. wechselnden Temperatur und enthielt 44,5 Gran Platina in 100.

3. Von der überschwefelten Platina.

Diese Verbindung entstand bei Erhitzung einer Mischung aus salzsaurer Ammoniak - Platina mit zwei Drittheilen ihres Gewichtes Schwefelblumen in einer mit Quecksilber gesperrten Glasretorte. Die Retorte wurde allmählig erhitzt bis zur matten Röthe vermittelst einer Weingeistslamme und der Versuch kurze Zeit noch fortgesetzt, nachdem die Gasentbindung ausgehört hatte; ein Antheil salzsaures Gas mit etwas Stickgas ging über, ein wenig Salmiak mit dem Ueberschusse von Schwefel sublimirte und die nüberschweselte Platina blieb auf dem Boden der Retorte.

Physische und chemische Eigenschaften.

Die überschweselte Platina hat eine dunkeleisengraue beinah schwarze Farbe. Sie wird erhalten als feiner Staub, oder in Stückchen von losem Zusammenhange. In dem ersten Zustande hat sie ein mattes erdiges Ansehen; in letzterem zeigt sie einen schwachen metallischen Glanz. Sie ist sanft anzufühlen, und zwischen den Fingern oder auf Papier gerieben gieht sie einen glanzenden dunkeln Strich, fast wie Spiessglanz. Sie hat weder Geruch noch Geschmack. Ihr specifisches Gewicht ist schwer mit Genauigkeit zu bestimmen. Nach einem von mir gemachten Versuche schien es nahe 3, 5 destillirtes Wasser als Einheit genommen; aber diess ist wahrscheinlich zu gering. Sie ist ein Nichtleiter der Electricität. Sie scheint an der Atmosphäre und im Wasser nicht verändert zu werden; wenigstens war keine sichtbare Veranderung nach mehreren Tagen der Einwirkung wahrzunehmen. Ich vermochte auch nicht sie zu schmelzen.

Mineralische Sauren haben kaum eine Wirkung auf die überschwefelte Platina. Ein einzelner Gran Salpetersäure, Salpetersalzsäure und Schwefelsäuregekocht, ohne eine sichtbare Veränderung zu erleiden;
der Rückstand, gewaschen und getrocknet, verler
nicht merklich am Gewichte. Blos durch Königswawasser war ein kleiner Antheil des Schwefels gesäuert worden, was an einem geringen Niederschlage, durch salpetersauren Baryt hervorgebracht, zu
erkennen war.

Eine starke Auflösung von gereinigtem Kali, mit der überschwefelten Platina gekocht, verursachte keine sichtbare Veränderung; wurde aber das Alkali trocken damit geschmolzen, so entstand eine theilweise Zersetzung. Wird sie gemischt mit oxydirt salzsaurem Kali und erhitzt, so erfolgt Zersetzung mit glänzender Verbrennung; schwefelsaures Gas und Oxygengas werden entbunden und es entsteht ein Geruch nach Halogen. Dieselbe Mischung verpufft laut, wenn sie scharf mit einem Hammer geschlagen wird.

Ueberschweselte Platina, mit seiner Zinkseile vermischt und erhitzt in einer mit Quecksilber gesüllten Retorte, wird unter lebhastem Glühen zersetzt und es bildet sich Schweselzink. Mit Zinkseile erhitzt wird sie zum Theile zersetzt. Bei Erhitzung im Halogengas sieht man Schweselhalogen sich bilden; aber die Zersetzung scheint blos theilweise; ich habe das Erzeugniss noch nicht mit Genauigkeit geprüst.

Die überschwefelte Platina wird nicht zersetzt hei Rothglühhitze in Gefassen ohne Lustzutritt; aber in der Atmosphare erleidet sie eine theilweise Zersetzung bei gemässigter Hitze. Der Schwesel brennt it blauer Flamme und schweselsaures Gas wird geldet. Bei mattem Rothglühen wird sie vollständig retzt und reine Platina bleibt zurück.

Zerlegung.

Die mineralischen Säuren konnten nicht angeandt werden, um die Zusammensetzung der überhwefelten Platina zu bestimmen. Sie könnte zorgt werden durch Wirkung der Zinkfeile und der
auren; aber es würde unnöthig seyn auf zusamiengesetzte Verfahrungsarten zu denken, da einfanere von größerer Genauigkeit gewählt werden
önnen. Da dieselbe leicht durch Hitze zerlegt
ird und die Metallmenge in einem gegebenen Geichte salzsaurer Ammoniak-Platina wohl berechnet
erden kann; so konnte deren Zusammensetzung
wohl analytisch als synthetisch festgesetzt werden.

Aus zweien Versuchen, mit großer Genauigkeit if beiden Wegen angestellt, wurden die Bestandieile bestimmt.

Erster Versuch. 10 Gran überschwefelter latina durch Hitze in einem Platinatiegel zersetzt, aben 7,17 Gr. reiner Platina.

Zweiter Versuch. 8 Gr. durch Hitze zeretzt in einer Florenzer Flasche gaben 5,75 Gran latina.

Nach dem ersten dieser Versuche enthalten 10e ran überschwefelte Platina

Platina . . . 71,7 Schwefel . . 28,5 Nach dem zweiten enthalten 100 Gran

100,00.

 $Da \cdot 8 : 5,75 = 100 : 71,87.$

In den zwei synthetischen Versuchen gaben in-Gran salzsaurer Ammoniak - Platina, mit Schwelzerlitzt, in dem einem Falle 6,14 Gr. und in dem aus dern 6,1 Gran der überschwefelten Verbindung.

Nun enthalten 10 Gran der salzsauren Ammeniak-Platina 4,45 Gran Platina. Demnach zeigen
diese Versuche eher weniger Schwefel an, als die
vorhergehenden; aber der Unterschied ist unbedeutend und leicht zu erklären. Bei Herausnahme der
Erzeugnisse dieser letzteren Versuche aus der Retorte muß ein geringer Verlust entstanden seyn,
welcher nicht in Berechnung kam. Mit Hinweglassung der Bruchtheile wage ich die Zusammensteltzung von 100 Theilen überschwefelter Platina zu
bestimmen auf

100.

4. Von der schwefeligen Platina.

Dieser Körper wird erhalten durch Erhitzung der Platina mit Schwefel in einer luftleeren Röhre. Die angewaudte Röhre war gegen 4 Zolle lang und hatte 1 4 Zoll im Durchmesser; am offenen Ende war sie enger gemacht, um nach der Ausleerung leicht

über Schwefel - und Phosphor-Platina. 389

ermischt und fast im gleichen Gewichte eingehracht, In Hahn wurde an die Röhre gekittet, dieselbe Entleer gemacht, hermetisch versiegelt ") und etwa Minuten lang in freiem Feuer erhitzt; gegen das Ende des Versuches wurde der Boden der Röhre tahe der Rothglühhitze gebracht, um den überflüs-Igen Schwefel zu verjagen; blos die schwefelige "latina blieb auf dem Boden der Röhre.

⁾ John Davy wollte nämlich, wie ich die Stelle verstehe. um die ziemlich kleine (nur 4 Zoll lange) Röhre bequem - im freien Feuer behandeln zu können, den Hahn wieder entfernen und zog also, nach Einbringung der Materialien. die gegen das Ende hin, woran der Hahn gekittet war, schon enger gemachte (wohl auch gekrümmte) Röhre nach der Ausleerung aus, wobei das Endstück mit dem Hahn abgenommen werden konnte, nachdem der ihm nahe liegende Theil zusammengeschmolzen war. Bei dem Gebrauche längerer gekrümmter Röhren würde es bequemer gewesen seyn, den Hahn an der Röhre zu lassen und das Ausziehen (oder hermetische Versiegeln) zu vermeiden, indem das untere Ende dann glühend gemacht werden konnte ohne Erhitzung des an dem Hahne liegenden Theils, weil das Glas bekanntlich ein sehr schlechter Wärmeleiter ist. Der Versuch ist an sich sehr einfach; aber von Edmund Davy allerdings etwas dunkel beschrieben. Ich will daher die Worte des Originals beisetsen: the tube employed was about four inches long and r. inch in diameter; at the open and it was made small for the convenience of being easily drawn of ofter erhaustion. The materials were mixed and introdused nearly in equal weights, a stop-cork was then cemer ted to the tube, it was exhausted, hermetically scaled and heated for about ten minutes in an open fire."

über Schwesel - und Phosphor - Platina. 391

In zwei verschiedenen sorgfältig gemachten Veruchen gaben 5 Gran der schwefeligen Platina bei
chwacher Rothglühhitze in einem Platinatiegel zeretzt 4,2 Gran Platina und 5:4,2 = 100:84. Dazer enthalten 100 Theile schwefeliger Platina

Plating . . . 84 Schwefel . . 16

100.

Wahrend die schweselige Platina einige Achnlichkeit hat mit der überschweselten, so unterscheidet zie sich davon in Farbe, Glanz, specifischer Schwere and im Schweselgehalte; Eigenschasten, welche sie als eigenthümlichen Körper hinreichend bezeichnen.

5. Ueber die Verbindungen der Platina mit Phosphor.

Die Chemiker haben bisher den Verbindungen der Metalle mit Phosphor wenig Aufmerksamkeit zewidmet. Die Schriften von Pelletier scheinen das Meiste zu enthalten, was über diese Verbindungen bekannt wurde. Er verband zuerst Phosphor mit Platina (Annales de chimie Th. 1. S. 100 u. Th: 13. 3. 105), dieses Metall mit Phosphorglas und Kohlenitaub in einer strengen Hitze behandelnd, oder Phosshorstückehen werfend auf rothglühende Platina. Nach meinen Versuchen kann ich die Verfahrungsirt Pelletiers blos als sehr unvollkommen betrachten. Platina und Phosphor verbinden sich sehr leicht bei iner Hitze beträchtlich unter dem Rothglüben; bei lothglühhitze wird ein Theil Phosphor ausgetrieben, ind bei noch höherer Temperatur die Verbindung ieinahe zersetzt.

Phosphor, gleich Schwefel, scheint sich in merschiedenen Verhaltnissen mit Platina zu verhöden. Die bei Bildung der Schwefelplatina phrauchten Verfahrungsarten wurden mit Erfolg au bei Bereitung der Phosphorverbindungen mit Platiangewandt und diese sollen durch die entspreche den Benennungen bezeichnet werden.

6. Von der überphosphorten Platina.

Diese Verbindung wurde erhalten durch E hitzung der ammoniakalisch salzsauren Platina n etwa zwei Drittheilen ihres Gewichtes klein geschnitenen Phosphors in einer mit Quecksilber gesperrt Retorte. Gegen Ende des Versuches wurde die Retorte, wenige Minuten lang, zur matten Röthe erhitum alles Flüchtige auszutreiben. Ein Antheil salzsaures Gas mit Phosphorgeruch und einiges Salpstergas entband sich, ein wenig Salmiak mit über schüssigem Phosphor sublimirte und die überphophorte Platina war gebildet.

Physische und chemische Eigenschaften.

Die physischen und chemischen Eigenschafts der überphosphorten Platina gleichen denen de überschwefelten. Ihre Farbe ist eisenschwars of sehr dunkelgrau. Sie bildet ein feines Pulver et kleine Stückchen von wenigem Zusammenhange, dem letzten Zustande zeigt sie einen matten met lischen Glanz. Sie giebt einen Strich auf Proder den Fingern, jedoch von geringerem Glat als die überschwefelte Verbindung. Ihr specifi Gewicht ist gegen 5,28, destillirtes Wasser zur

t genommen. Sie hat weder Geschmack noch ruch. Sie zeigt keine Veränderung, einige Jage g der Atmosphäre oder dem Wasser ausgesetzt. ist ein Nichtleiter der Elektricität. Wenn sie : dünnen Streifen Platina nahe zur Röthe erhitzt d, so entglüht die Masse, ihr Umfang vermindert 1, aber ihre Farbe wird kaum verändert. Wird, Hitze zum Weissglühen erhöht, dnrch Hülfe des blases, so schmilzt sie und zerfrist die Platina herig. Sie wird sehr wenig angegriffen durch reralische Säuren bei jeglicher Temperatur. Mit 1er Zink - oder Eisenfeile erhitzt, erleidet sie nig Veränderung. Sie wird theilweise zersetzt er lebhaftem Entglühen bei Erhitzung mit halooxydirtem Kali; Oxygen - und Halogengas werdabei entbunden. Gemischt mit demselben Salze I scharf mit dem Hammer geschlagen, verpufft unter lautem Knalle. Sie wird zersetzt bei Erzung im Halogengas, wobei Protohaloid des Phosrs (phosphorane) gebildet wird und eine Verbinıg aus Halogen und Platina zurücke bleibt; aber habe bis jetzt diese Resultate nicht mit Genauiggeprüft.

Zusammensetzung.

Es war nicht leicht, eine befriedigende Verfahgsart zur Analyse der überschweselten Platina zu en. Die mineralischen Säuren hatten keine wahrmbare Wirkung auf sie. Obgleich oxydirtsalzres Kali sie zerlegte, so war dieser Weg doch sweilig und die Resultate waren durchaus nicht iigend. In lang anhaltender hoher Temperatur rde sie zersetzt; aber wenig Vertrauen verdiente

diese Zerlegungsart, da bei dem Gebrauche Hessischer Schmelztiegel immer ein beträchtlicher Verlust entstand und Platinatiegel nicht angewandt werden konnten, ohne deren Zerstörung gewiss zu seyn.

Der einzige Weg, welcher genügenden Erfolg darzubieten schien, war synthetische Bestimmung dieser Zusammensetzung; und diesen schlug ich ein.

Aus mehreren Versuchen wurden zwei der genauesten auserlesen, woraus ich die Zusammesetzung ableitete.

Erster Versuch. 50 Gran Salmiak-Platina wurden mit Phosphor erhitzt in einer dühnen grünen, mit Thon heschlagenen Glasretorte, ohngefähreine halbe Stunde lang, während welcher Zeit die Retorte matt rothglühte. Die überphosphorte Platina, nach Erkaltung der Retorte, gesammelt wog 18,95 Gran. Nun enthalten 30 Gran dieses metallischen Salzes 15,35 Gran Platina; folglich bestehen diese 18,95 Gran überphosphorter Verbindung aus 13,55 Gran Platina + 5,6 Gran Phosphor. Dieser Versuch deutet auf 30 p. c. Phosphor in der überphosphorten Platina.

Zweiter Versuch. 10 Gr. Salmiak-Platina, genau auf dieselbe Art wie im vorhergehenden Versuche mit Phosphor erhitzt, gaben 6,34 Gran überphosphorter Verbindung. Dieser Versuch stimmt sehr nahe mit dem vorhergehenden überein. Und 100 Theile überphosphorter Platina können daher als zusammengesetzt angesehen werden aus

Platina . . . 70 Phosphor . . 30

7. Von der phosphorigen Platina.

Dieser Stoff wurde erhalten durch Erhitzung der Platina mit Phosphor in einer luftleeren Röhre, ähnlich der, welche bei Bereitung der schwefeligen Platina angewandt worden war. Die Stärke der gegenseitigen Anziehung wird schön dargethan bei diesem Versuche. Bei einer Temperatur betrachtlich unter dem Rothglühen verbinden sich diese Stoffe mit lebhafter Entglühung und mit Flamme; und wenn die Röhren nicht stark sind, so gehen sie sehr leicht dabei zu Grunde.

· Physische und chemische Eigenschaften.

Die phosphorige Platina hat eine bleigraue oder bläulichgraue Farbe. Sie wird entweder in kleinen porosen Massen, oder (in Fällen, wenn etwa 20 Gr. des Metalls angewandt wurden) in unvollkommen geschmolzenen und krystallisirten Stücken erhalten. Die Krystalle sind kleine Kuben. Der Glanz der geschmolzenen phosphorigen Platina ist wenig geringer als der des Bleies; aber im porosen Zustande hat sie wenig Glanz.

Ihr specifisches Gewicht in porosen Stücken ist ungefahr 6. Nach der Schmelzung ist es ohne Zweifel betrachtlicher. Sie hat weder Geruch noch Geschmack. Sie ist ein Nichtleiter der Electricität. Wenn sie erhitzt wird zum starken Rothglühen auf einem Platinastreifen, so verbreitet sie Phosphorgeruch und ihre Oberfläche nimmt eine tiefere Farbe an. Wird die Hitze bis zum Weißglühen getrieben, so verbindet sie sich mit der Platina und durchlöchert dieselbe. Sie wird theilweise zersetzt, unter Entglühung, wenn man sie mit halogenoxydirtem

Kali erhitzt. Wird sie im Halogengas erhitzt, so ist der Erfolg dem ähnlich, welchen man bei der überphosphorten Platina erhält.

Zusammensetzung.

Die Schwierigkeiten, welche bei der Zerlegung der überphosphorten Platina sich entgegensetzten, zeigen sich auch bei der phosphorigen. Ihre Zusammensetzung wurde durch unmittelbare Vereinigung ihrer Elemente bestimmt; und obgleich vergleichungsweise nur eine geringe Quantität der Stoffe mit Sicherheit angewandt werden konnte: so scheint es doch nach der Art, wie ich arbeitete, daß die Resultate eine beträchtliche Genauigkeit haben. Ans mehreren Versuchen wählte ich zwei der genauesten, woraus ich die Zusammensetzung ableitete.

Erster Versuch. 10 Gr. Platina mit Phosphor in einer luftleeren Röhre erhitzt, ohngefähr sieben Minuten lang, gaben 12,1 Gran phosphoriger Verbindung. Nach diesem Versuch enthalten 100 Gran

Platina . . . 82,64 Phosphor . . 17,36

100,00.

Zweiter Versuch. 20 Gran Platina, mit Phosphor in einer luftleeren Röhre erhitzt, genau wie in dem vorigen Versuche, gaben 24,3 Gr. phosphoriger Verbindung. Dieser Versuch, welchen ich als den genaueren von den beiden betrachte, giebt die Bestandtheile der phosphorigen Platina

Platina . . . 82,3

Phosphor . . 17,7

Der Unterschied unter diesen Versuchen ist nicht Betrachtlich. Nach Vergleichung derselben mit andern will ich das Mittel derselben als nächste Annäherung betrachten. Sonach werden 100 Theile zu--sammengesetzt seyn aus

> Platina . . . 82,5 Phosphor . , 17,5 100,0.

Allgemeine Anmerkungen.

Bei den über die Zusammensetzung der ammomiakalisch-salzsauren Platina angenommenen Meinungen wäre es möglich, die Genauigkeit der vorhergehenden Angaben hinsichtlich der überschwefelten and überphosphorten Platina in Zweifel zu ziehen; beide könnten vielleicht von einigen als Verbindungen des Platinaoxydes mit jenen brennbaren Körpern betrachtet werden. Nach den Versuchen, welche ich über das metallische Salz anstellte, betrachte ich dasselbe als eine Verbindung der Platina mit Halogen, Ammoniak und Wasser. Aber sollten die Thatsachen, welche ich anzuführen habe, als ungenügend in Beziehung auf diesen Punkt betrachtet werden: so scheint es mir doch, dass sie allein erklärlich sind unter der Voraussetzung, die Beschaffenheit der 'obenerwähnten Platinaverbindungen sei so, wie ich sie angenommen habe.

Wenn die ammoniakalisch - salzsaure Platina eimem matten Rothglühen in einer mit Quecksilber gesperrten Retorte ausgesetzt wird (zuvor einige Zeit getrocknet bei einer Temperatur über 2120), so wird sie ganzlich zersetzt und die einzigen Producte sind salzsaures Gas in Menge, Salpetergas, wässerige Salzsaure, sublimirter Salmiak und reine Platina. Riffing diesem Versuche kann man annehmen, das folgendi Umbildungen stattfinden. Ein Theil Ammoniat wird zersetzt, sein Stickstoff entbindet sich, wäh. rend sich sein Hydrogen vereinigt mit Halogen und salzsaures Gas zu bilden, wovon der eine Theil des Gaszustand annimmt, der andere aber in Verbindung tritt mit dem rückstandigen Ammoniak und mit Wasser. Diese Erklarung scheint genau angemessen den Thatsachen; bei hoher Temperatur wird Ammoniak, wie wohl bekannt, in Wasserstoffgas und Stickgas aufgelöset; und salzsaures Gas wird gebildet aus Halogen - und Hydrogengas. Da nun die gasartigen Erzeugnisse dieselben sind, und die allgemeineu Resultate vollkommen analog, es mag die ammoniakalisch - salzsaure Platina allein, oder in Berührung mit Schwesel oder Phosphor zersetzt werden, so wird dieselbe Erklarung der Thatsachen gleich anwendbar seyn auf sie alle.

Ich fand, dass wenn metallische Oxyde erhitst werden mit frisch sublimirtem Salmiak, sich ein Antheil Wasser bildet, Ammoniakgas entbunden wird und Metallhaloide entstehen; und diese Resultate werden nicht abgeändert, selbst wenn das salzsaure Salz vorher Wasser enthält. Da in dem Falle, wo eine Mischung aus rothem Präcipitat und Salmiak miteinander erhitzt werden, weises Quecksilberpräcipitat als die einzige Quecksilberverbindung gebildet zu werden scheint, woraus Calomel durch Erhitzung mit ungelöschtem Kalk erhalten werden kann, so mag es vielleicht nicht unwerth seyn, von Fabricanten erwogen zu werden, ob Calomel und reines Ammoniak nicht ökonomischer erhalten werden

können auf diese Art, als durch die bis jezt angenommenen Verfahrungsarten. Ich werfe diess blos hin als einen Wink; es ware ein willkommener Umstand, wenn eines von den Resultaten meiner Untersuchungen eine unmittelbar nützliche Anwendung zulassen sollte.

Wenn die ammoniakalisch - salzsaure Platina betrachtet wird, als eine Verbindung des Platinaoxyds mit Salmiak, so sehe ich nicht, wie die vorhergehenden Thatsachen erklart werden können. Ist aber die Zusammensetzung so, wie ich sie bestimmte, so past Humphry Davy's Theorie gut auf alle Erscheinungen.

Ich habe einige Versuche angestellt über die Stoffe, welche als dreifache Verbindungen des Platinaoxyds, der Säuren und eines feuerbeständigen Alkalis betrachtet werden, alle erscheinen mir als Verbindungen aus Halogen, Platina und Alkali; so werden sie zersetzt bei Erhitzung mit Schwefel und Phosphor und geben Stoffe, welche H. Davy Sulphurane (Schwefelhaloid) und Phosphorane (Phosphorane) die bei unmittelbarer Erhitzung dieser brennbaren Körper mit Halogengas erhalten werden.

Nach der Aufforderung H. Davy's stellte ich eine Anzahl von Versuchen an über diejenigen Stoffe, welche als Platinaoxyde betrachtet werden, und ein-leuchtende Thatsachen nothigen mich, fast alle Angaben in unsern Elementarbüchern hinsichtlich auf die Platinaoxyde und Salze als ungenau zu betrachten. Es ist unnöthig, hier die einzelnen Versuche anzuführen, worauf diese Ansicht gegründet ist;

sie werden mehr geeignet seyn zu einer beso Abhandlung.

Man hat es auch als eine auszeichnende lachaft der Platina angeführt, dass sie durch Selwasserstoffgas niedergeschlagen werde im machen Zustande. Diess ist nicht der Fall. Sie erhalten in Gestalt eines schwarzen Pulvers, ain einigen Eigenschaften der überschwefelter tina, aber verschieden davon in andern Pulso ist sie auslöslich in Königswasser und eine reiche Menge Schwefel. Schwefelkaligleichfalls die Platina in Verbindung mit Schaber ich bin noch nicht im Reinen über die Beschaffenheit dieser Verbindungen.

Es war nicht leicht, bei Bereitung der Sch und Phosphor - Platina gleichbleibende Result: erhalten, was herrührt, wie es scheint, von theilweisen Zersetzung bei einem hohen Warn und der Schwierigkeit die Temperatur mit Gei keit zu regeln. Die Lehre von den bestimmter bindungsverhältnissen, welche durch die Un chungen der aufgeklärtesten Chemiker so viel erhalten hat, diente mir einigermassen zur L bei meinen Versuchen und man sieht, dass d haltenen Resultate mit dieser Lehre zusammer So enthalt die schwefelige und phospl Platina einen Verhältnisstheil, und die überse felte und überphosphorte zwei Verhaltnissthei brennbaren Stoffe. Ein tabellarischer Uebe dieser Verhindungen wird sie noch deutlicher Die Angaben sind abgeleitet aus den hergehenden Versuchen:

über Schwesel - und Phosphor-Platina, 401

Grane Schwesel Phosphor

der Platina
100

100

Schwesel 21,01 phosphorige
42,35 überphosphorte

Platina hat eine sehr starke Verwandtschaft zum Phosphor. Diess wird auf eine merkwürdige Art dargestellt durch die Stärke, womit sie sich verbindet. Ich bin mit keiner einfachen oder genauen Zerlegungsart der Metallverbindungen mit Phosphor bekannt. Da aber Halogen die Phosphorplatina mit Leichtigkeit zersetzt, so scheint sie hiedurch eine einfache Prüfungsweise dieser widerstrebenden Verbindungen darzubieten.

Zink wird als wenig verwandt mit dem Schwefel angesehen, weil die Chemiker nicht im Stande waren beide Stoffe unmittelbar zu verbinden. In den vorigen Blättern ist gezeigt, dass Zinkfeile die überschwefelte Platina mit Entglühung zersetze. Diese Versuche, angestellt im Herbste des vorigen Jahres, leiteten mich auf den Schlus, dass die Verwandtschaft des Zinkes zum Schwefel wenigstens der des Eisens gleich ist. Die Stärke der gegenseitigen Anziehung erhellet aus dem Umstande, dass Zinkfeile und Schwefel, erhitzt in einer luftleeren Röhre, sich unter lebhaftem Glühen und mit Entslammung verbinden. Ich fand auch, dass Zinkfeile durch Hülse der Erhizung das geschwefelte Blei, Molybden, Kupfer und Nickel zersetzt und Schwefelzink gebildet wird.

Die Verbindungen der Platina mit Schwesel und Phosphor werden wahrscheinlich einige nützliche und ökonomische Anwendungen zulassen. Die Schweselplatina-Verbindungen sind unauslöslich in allen mineralischen Säuren und diese Eigenschast scheint eine leichte Methode darzubieten, reine Pla-

Zwecke muß die salpetersalzsaure Auflösung mit Ammoniak neutralisirt, der Niederschschlag gewaschen, getrocknet und mit einem Ueberschusse vom Schwesel erhitzt werden; es werden so die Schweselverbindungen der verschiedenen Metalle im rohen Erz erhalten; und diese alle können getrennt werden von der Schwesel-Platina durch Hülfe der mineralichen Säuren. Da die überschweselte Platina die Eigenschaft hat dem Papier u. s. w. einen beträchtlichen Glanz zu geben; so kann sie vielleicht als Pigment gebraucht werden in Fällen, wo Haltbarkeit und Glanz der Farbe erforderlich sind.

Bekanntlich ist Platina vorzüglich geeignet um zu Gefälsen und Instrumenten für ökonomischen oder physikalischen Gehrauch angewandt zu werden; aber ihre Anwendung ist sehr beschränkt wegen ihres theuren Preises. Es würde sehr wünschenswerth und wichtig seyn eine ausdauernde Platina - Bekleidung dem Küchengeräthe, stählernen Instrumenten und physikalischen Apparaten geben zu können, nm die zerstörenden Wirkungen der Atmosphäre abzuwenden und sie vor Einwirkung der Säuren und anderer sie angreifender Stoffe zu bewahren. schmeichle mir mit der Hoffnung, dass diese neuen Verbindungen einige nutzliche: Anwendungen der Art zulassen werden. Schon macht' ich einige Versuche, Stahl, Eisen, Kupfer und Messing mit der überschwefelten und überphosphorten Platina zu bekleiden, aber ich erhielt keinen genügenden Erfolg; die Bekleidungen waren in einigen Fällen nur theilweise, und in andern nicht fest. Es ist unnöthig das Einzelne anzuführen, da Hr. James Stodart und ich

Briefnachrichten.

miz

S

IŁ

ilie.

I. Herr Prof. Stromeyer hat sich wieder ein neues Vadienst um 'die chemische Analyse in ihrem Verhältnisse zu Krystallographie erworben. Er hatte die Güte mir als vorläsfige Nachricht das 74. Stück von den Göttingischen gelehrten Anzeigen für 1814 zu übersenden, worin sich ein Auszug 20 seiner in der Götting. Societät vorgelesenen Abhandlung über den krystallisirten Arsenikkies oder Mispickel von Freyberg befindet. Der Leser kennt aus Gehlens Journal für Chemie und Physik Bd. 3. S. So. die krystallographischen Schwierigkeites, welche aus der Annahme entstehen, dass dieses Mineral blosaus Bisen und Arsenik bestehe und nicht vielmehr, wie Hausmann und Bernhardi vermutheten, ein arsenikhaltiger Schwe-Thomson und neuerdinge auch Chevreul fanden felkies sey. wirklich Schwefell in den von ihnen analysirten Exemplaren des Arsenikkieses; jener erklärt nämlich denselben für kusammengesetzt in 100 Theilen aus 48,1 Arsenik, 36,5 Eisen und 15,4 Schwefel, dieser aus 43,418 Arsenik, 34,938 Bisen und 20,132 Schwefel. Indes hielt. Chevreul den Arsenikkies sür eine Verbindung von Arsenik mit Schweseleisen im Minimo: Stromeyer aber, welcher die Mischung des natürlichen und künstlichen Schwefeleisens genauer zu bestimmen verspricht in einer nächstens der Götting. Societät vorzulegenden Arbeit über den Magnetkies *), beweiset nun sowohl aus den chemischen Eigenschaften jenes Mineralkörpers, als aus dem aufgefundenen Verhältnisse seiner Bestandtheile, dass derselbe wirklich, wis

^{*)} Vielleicht werden hiedurch auch die vorhin S. 350 von John Davy erwähnte Schwierigkeiten hinsichtlich auf die Zusammensetzung des Schweseleisens gehoben.

d. H.

hon durch Thomsons Analyse wahrscheinlich wurde, eine erbindung des Schwefeleisens im Maximo oder des Schwefeleses mit Arsenikeisen sey.

Ihm zufolge bestehen 100 Theile des krystallisirten Arse-

42,88 Arsenik 56,04 Eisen 21,08 Schwefel

100,00.

Oder angenommen, dass im Maximo geschwefeltes Eisen mf 100 Eisen 116,5 Schwefel aufnimmt aus:

39,17 Schwefeleisen im Maximo 60,83 Arsenikeisen

100,00.

Zum Schlusse heißt es: "da der Verfasser nur Gelegenheit bette, die Abänderung des Arsenikkieses zu untersuchen und die den Chepreul und Thomson analysirten Arsenikkiese offenbar janz dasselbe Mischungsverhältniß besitzen, als der Freyberger Arsenikkies, denn Thomson acheint bei seiner Analyse nur den Zisengehalt genau bestimmt zu haben, so mußte er es dahin jestellt seyn lassen, ob der Arsenikkies nur allein in diesem Verhältnisse aus Schwefelkies und Arsenikeisen zusammengestzt sey, oder ob bei demselben mehrere Verhältnisse vorkommen. Doch vermuthet es das letztere, weil man alle übrigen inären Verbindungen zweier Mineralsubstanzen in mehreren Verhältnissen mit einander vereinigt antreffe. Es ist ihm daher such nicht unwahrscheinlich, daß der sogenannte Arsenikkalkies sich von dem gewöhnlichen Arsenikkiese blos durch das quantitative Verhältniß seiner Bestaudtheile unterscheide."

II. v. Mons, indem er in einem Brief an mich die Entdekung der neuen hydroidischen Säure erwähnt, (wovon Bd. 9. 3. 339 d. J. die Rede war) fügt bei, daße er in derselben Periode intereressante brennbare Körper erhalten habe, indem er, ausser Berührung mit Luft, einen Strom Hydrogengas auf flussaure othglühende Metalle strömen ließ. Es werden dadurch nämlich farbige Pulver gebildet, die von brauner bis zur erange le la gelber Farbe abwechseln und erhitzt beim Zutritte der Litt nre brennen, sich in trockene flussaure Verbindungen umwandelt lers

ממ

91a 173 < Dir

fort Ties tole Di 772 le C

KZ. 35 1

> 138 lei 🕶 🖲 Ì:3 i.r I^{l}

> > 111

III. Lampadius hat seine Photometer, wovon er Bd. 16. S. 124. d. J. blos vorläufig sprach, dahin abgeändert, daß and to statt des Horns nun Scheiben von mälsig getrübtem Beinglu anwendet. Er verspricht die Hauptresultate aus seinem phote-lieck metrischen Tagebuch einmal zum Ueberblicke vorzulegen.

II. Auswärtige Litteratur.

Journal' de Physique

Delamétherie, 1815.

(Fortsetzung von Bd. 9. Beil. III. S. 14.)

Tom. 77. Histoire naturelle. Description geologique et mineralogique de Thueringer-Wald, par Hoff et Jacobi; traduit de l'allemand par I. C. Bruun Neergaard. p. 17 — Extrait d'un Rapport lu en août 1812, à la Société philomatique de Paris; par A. G. Desmarest, sur un Mémoire de M. Daudebard de Ferrussac, intitulé: Considérations générales sur les fossiles des terrains d'eau donce 58 — Mémoire sur les ossemens et coquilles fossiles des envirrons de Plaisance. Extrait du Voyage pittoresque du nord de ll'Italie; par M. Bruun Neergaard. 88 - Notice sur le gisement du calcaire d'eau douce dans les départemens du Cher, de l'Allier et de la Nièvre; par J. J. d'Omalius de Halloy. 95 - Considérations sur les fossiles; par J. - C. Delamétherie. 109 - Suite. 322 -Suite. 345 — Mémoire sur quelques nouvelles espèces d'animaux mollusques et radiaires, recueillis dans la Méditerranée, près de Nice; par M. Lesueur. 119 Observations géologiques sur la prespu'île de Saint-Hospice, aux environs de Nice, département des Alpes maritimes; par A. Risso. 197 — Mé-moiresur la Ligurite, par M. Viviani. 236 — Discours sur la naissance et les progrès de la Botanique; par M. Mirbel, 255 - Suite. 417 - Additions à mes Considérations sur les Foseiles; par J.-C. Delametherie. 471.

Zysique. Suite des Vues sur l'action galvanique; par J.-C. Delametherie. 36 — Tableau météorologique; par M. Bouward. 34 etc. - Observations sur la comète de 1811; par W. Herschel. Extrait par J. - C: Delametherie. 125 - Applica-A Lion du calorique, qui se perd dans les cheminées des tisards des chaudières d'usines, à un ventilateur et à une étuve; par M. C. Pajot des Charmes. 156 - Précis d'une leçon de Physiologie vegetale et botanique, et sur le fruit; par M. Mirbel Memoire sur la force magnétisante du bord le plus reculé du rayon violet du spectre solaire; par Pierre Configliachi. Extrait par E. Mazion. 212 - Observation sur la planète Mars; par M. Flaugergues. 250 - Extrait d'une Mémoire sur le rapport de la dilatation de lair avac la chaleur; par H. Flaugergues. 273 - Extrait d'une lettre de M. de Fortia d'Urban, à J.-C. Delametherie. 293 - Second Mómoire sur la force magnétisante du bord extrême du rayon violet. Lu à l'Académie des Lyncées, le 22 avril 1813; par Dominique Morichini, ibid. - Discours sur les murs saturmiens on cyclopéens; par M. de Fortia d'Urban. Extrait par J.-C. Delametherie. 317 - Extrait d'une lettre de M. Dessaignes, à J.-C. Delamétherie, sur la phosphorescence des gaz comprimés. 326 - Histoire philosophique des progrès de la l'hysique; par A. Libes. Extrait par J.-C. Delamétherie. 338 - Histoire abrégée des plantes des Pyrénées, et itinérairere des botanistes dans ces montagnes; par M. Picot la Peyrouse. Extrait par J.-C. Delamétherie. 341 - Memoire sur la chaleur de la surface des corps; par M. Ruhland, de Munich. 367 — Second Mémoire sur la distribution de l'électricité à la surface des corps conducteurs. Lu à l'Institut, le 6 septembre 1813; par M. Poisson. Extrait. 380 - Lettre de M. Flaugergues à J.- C. Delamétherie, sur une observation de la comète de 1811, faite dans la capitale des Cosaques. 461 - Lettre de M. de Nelis sur l'action galvanique. 462.

Ihimie. Mémoire sur l'influence que la température de l'aix exerce dans les phénomènes chimiques de la respiration. Lu à l'Institut, le 11 mai 1812. par M. Delaroche. 5 - Mémoire sur un nouveau composé détonant; par sir Humphry Davy. Extrait d'une lettre adressée à l'honorable sir Joseph Banks. Londres 1813 Lu devant la Société royale, le 5 novembre 1812. 53 - Extrait d'une lettre de M. Van - Mons, sur la nature de l'acide sulfurique. 73 - Description des moyens et procédés employés à Paris, par M. Bonmatin, pour extraire le sucre de betterave. 47 - Mémoire sur quelques combinaisons de phosphore et de soufre, et quelques autres sujets de recherches chimiques; par sir Humphry Davy. Extrait des Transactions Philosophiques. Lu devant la Société royale, le 18 juin 1812. 77 — Memoire sur quelques experinces et observations sur les substances produites dans différens procedes chimiques; par sir Humphry Davy. Lu devant la Societé royale de Londres, le 8 juillet 1813. Extrait des Transactions Philosophiques. 387 — Elements of chemical Philosophy, etc., c'est-à-dire, Elemens, de Philosophie chimique; par Humphry Davy. Extrait par J.-C. Delantite rie. 400 — Quelques observations ultérieures sur une mevelle substance détonante, extraites d'une lettre à l'honomble sir Joseph Banks, par sir Humphry Davy. Des Transaction philosophiques. Lues devant la Société royale, le 1er juillet 448 — Lettre sur la nouvélle substance découverte par L. Courtois dans le sel de varec, à M. le chevalier Cuvier; par M. Humphry Davy. 456 — Note sur une nouvelle substance obtenue des ceudres de varec. Extrait du Moniteur. 466 — Addition à l'extrait des Elémens de philosophie chimique, sat l'électricité, le calorique, etc.; par Humphry Davy. 474 — Nouvelles littéraires. 196, 251, 343, 416, 475.

Druckfehler.

- S. 280 Z. 5 st. jener der l. nur jener
- __ 292 __ 7 v. unt. st. wurde l. wurden
 - 560 15 v. ob. st. noch I. nach
- - 37 st. nach l, noch
- 366 5 S. 35 L S. 351
- 369 13 Gesert L Körper
- - 20 oder 2 Salp. G. + in 1 Oxyg. l. eder 2

 Salpetergas + 1 Oxygen.

Auszug

des

meteorologischen Tagebuches

A O M

Professor Heinrich

in

Regensburg.

December, 1813.

ģ	
la ₂	
ts	
na	
ō	
\mathbf{Z}	

Witterung.

Summ
Uebei
d
Witte

Z.	000000000000000000000000000000000000000	0000000000	90:000000000	77700
<u></u>	Vormittags.	Nachmittags.	Nachts.	Heitere T
1. 2. 3. 4. 5.	Trüb. Schnee. Trüb. Nebel. Trüb. Nebel.	Trüb. Wind. Trüb. Schnee. Trüb. Nebel. Trüb. Wind.	Trüb. Trüb. Trüb. Nebel. Nebel. Schön. Regen. Trüb.	Schöne Ta Vermischt Trübe Tag Tage mit
6. 7. 8. 9. t o.		Trüb. Nebel. Schön. Heiter. Trüb. Wind. Sturm. Reg.Schn.	Neb. Wind. Verm Vermischt. Heiter. Verm. Trüb. stürm. stürm. Schön,	Tage mit I Tage mit S Tage mit \ Tage mit \
1 1. 1 2. 1 3. 1 4. 1 5.		Heiter. Trüb. Trüb. Vermischt. Nebel.	Heiter. Trüb. Trüb. Trüb. Nebel. Nebel.	Heitere Nä Schöne Näc Verm. Näcl Trübe Näcl
16. 17. 18. 19.	Trüb. Nebel. Trüb. Nebel. Trüb. Verm. Trüb. Nebel. Trüb. Wind.	Nebel. Nebel. Trüb. Nebel. Trüb.	Nebel. Vermischt. Trüb. Nebel. Trüb.	Nächte mit Nächte mit Nächte mit Nächte mit Nächte mit
21. 22. 23. 24. 25.	Trüb. Regen. Trüb. Nebel. Trüb. Nebel. Trüb. Wind. Trüb.	Trüb. Nebel. Regen. Regen. Schnee. Vermischt. Trüb.	Trüb. Nebel. Trüb. Trüb. Wind. Heiter. Trüb. Trüb.	Betrag des u.Schnee's 8 Herrschend
26. 27. 28. 70. 30.	Trüb. Verm. Wind. Verm. Tr. Wind. Trüb. Nebel. Trüb. Schön.	Trüb. Trüb. Wind. Trüb. Wind. Trüb. Schön. Vermischt.	Schnee. Trüb. Trüb. stürmisch. Trüb. Heiter. Trüb. Heiter. Verm. Nebel.	SO. u.] Zahl der B tungen 3
	1		•	

Beobachtungen

über

euchtende Thiere

VOI

MACARTNEY,

übersetzt aus der Bibliotheque britannique No. 398 S. 230 und No. 400 S. 301 von Schubert, mit einigen Bemerkungen des Uebersetzers.)

In den nachstehenden Beobachtungen des J. Macartney, welche der berühmte Everard Home in den Philosoph. Transact. auf 1810 bekannt machte, wird man Genauigkeit und eine gewisse kritische Sorgfalt nicht vermissen. Indess möchte doch die letztere in gewisser Hinsicht etwas zu weit getrieben scheinen, wenn der Ritter die Eigenschaft des Selberleuchtens den meisten Thieren béi denen sie bisher vorausgesetzt worden, absprechen oder streitig machen, und sie blos den wenigen zueignen will, die er selher beobachten konnte. Zu laugnen ist es freilich nicht, dass einzelne Beobachtungen, wie die später erwähnte des Admiral Eckeberg, Leuchten der Scolopendra phosphorea ein einziges Mal im indischen Meere, 100 Meilen vom Lande auf seinem Schiffe gesehen, noch einer weiteren Bestäigung bedürfen; jedoch darf auch auf der andern

Seite nicht zu schnell darüber abgesprochen werden, wenn an derselben Thierart, die irgend ein Beobachter zu einer gewissen Zeit leuchten sahe, ein anderer zu einer andern Zeit gar nichts von einer Phosphorescenz bemerken konnte. Diese Eigenschaft scheint namlich dem lebenden Thiere meist nur in einer einzigen, bei vielen nur sehr kurz dauernden Periode des Lebens, in jener der Begattung zuzukommen, und die Phosphorescenz ist nicht die einzige Erscheinung welche die (chémischen) Prozesse der Zeugung und der Verwesung mit einander gemeinschaftlich haben.

Ueberhaupt ercheint das, was aus den Körpern der anorganischen Welt als Licht, Electricität u. a. deutlich auf die Sinnen wirkt, in der organischen Welt, wenigstens während der Lebensdauer der einzelnen Wesen, gebundener — in seinem (höheren) Product gleichsam erloschen und verhüllt - und nicht ohne Bedeutung ist es in dieser Beziehung, dass die chemische Zergliederung nicht blos im Hirn und Nerven des Thieres eine Menge fettiger Substanz entdeckt; sondern dass bei vielen Thierarten Nerven und Gehirn in eine ganze Masse von Fett eingehüllt erscheinen *). Jenes Latentwerden erreicht im Thierreiche einen immer höheren Grad, je vollkommener die Wesen in Hinsicht ihrer organischen Ausbildung und Lebensäußerungen werden, und zu einem und demselben Geschlecht gehörig, erscheint der electrische Zitterroche z. B. neben dem Glattrochen, der zu dem vollkommenst ausgebildeten

^{*)} das Letztere vorzüglich bei unvollkommneren Thieren.

und sinnvollsten Thieren seiner Klasse gehört, als ein trages, stumpfsinniges Thier, besonders geht dem ersteren bei seiner electrischen Anlage die vollkommene Ausbildung und Empfindlichkeit der Geruchsorgane des letzteren ab. 'Mit Recht hemerkt daher Macartney, dass nur in den Klassen der unvollkommensten Thiere eigentlich leuchtende vorkommen: und obgleich nach einzelnen seltenen Beobachtungen an dem Gehirn und Rückenmark frischgetödteter oder lebendig geöffneter Thiere ein schwaches Leuchten wahrgenommen worden, eine Erscheinung welche Menschen von einem krankhaft feinem Sinne bestättigten *), obgleich, besonders altere Beobachter, östers von einem aus dem lebenden-menschlichen Körper ausströmenden Lichte reden **); so behalten doch alle diese Beobachtungen, verglichen mit den öfters wiederholten, deutlichen, an unvollkommneren Thierklassen, etwas sehr Unsichres und zweideutiges***).

Indessen sieht man doch in der nachstehenden Abhandlung des Macartney ungern, z. B. allen Mol-

^{*)} Nasse in Reils Archiv Bd. IX. Heft 2.

^{**)} Nach Bartholin, Cardan, Borell u. a. Merkwürdig ist in gewisser Hinsicht besonders das Beispiel, das Sinnibald in seiner Geneanthropologie L. IV. erzählt, weil es für ein Zusammenseyn jener Phosphorescenz mit den Verrichtungen des Geschlechts selbst noch (in gewissen seltenen Fällen) bei dem Menschen zu sprechen scheint. — Am meisten erwiesen scheint noch die Phosphorescenz des Auges lebender Thiere.

^{***)} Oefters hat man auch die Fälle hieher gerechnet, wo ein brennbares Gas sich aus den Höhlen des noch lebenden aber meist schen sehr kranken Körpers entwickelte.

so mehr da sie derselbe später einigen Thieren jener Klasse zurückgiebt, und selbst nicht alle jene Fälle wo man ein Leuchten an lebendigen Fischen bemerkte, und zwar ein solches, wo gerade nur ein Theil des Körpers, der bei Tage gelb – oder rothfarbig erscheint phosphorescirte, scheinen aus der Bajonschen Beobachtung erklärbar. Warum würde sonst jenes Leuchten nicht an vielen andern Fischen der leuchtenden Meeresgegenden, sondern nur an gewissen einzelnen Arten wahrgenommen worden seyn?

Doch wir sehen von jener etwas zu weit gehenden Kritik unsers Beobachters ab und halten uns an das was er selber an jenen Thieren, die er nach eigner Erfahrung als selberleuchtend gelten läßt, bemerkte.

Man hat mehreren Fischen, unter andern der Makrele, dem Mühlsteinfisch (Tetrodon mola L.) der Dorade, der Riesenbarbe u. s. w. die Eigenschaft zugeschrieben, während des Lebens zu leuchten. Indes fand Bajon wenigstens bei den Doraden, den Korper dieser für leuchtend gehaltenen Fische währen ihrer Wanderung (zur Zeit der Begattung) mit leuchtenden Punkten bedeckt, welche näher betrachtet nichts anders sind als eben solche kleine Kügelchen, die gerade um jene Zeit die ganze obere Schicht des Meeres erfüllen und seine Oberfläche leuchtend machen. Wir haben allen Grund jene Kügelchen des Bajon für dieselbe kleine leuchtende Meduse zu halten, von welcher hernach die Rede seyn wird.

Godeheu de Riville, will nach einer Abhandlung die er der Akademie der Wissenschaften zu
Paris überreichte, in dem Scomber Pelamis (Bonetfisch) wenn er ihn lebendig offnete, an verschiedenen Stellen des Leibes ein leuchtendes Oel gefunden
haben; indess darf man nicht vergessen, dass der
Mann eine sonderbare Theorie zu versechten hatte,
der jene Thatsache ganz besonders convenirte und
dass auch andere Stellen seiner Abhandlung eben
nicht von ängstlicher Genauigkeit zeigen. Fände
sich, was Riville voraussetzt, ein solches leuchtendes
Oel immer in jenem Fische, so könnte diese Erscheinung den Naturforschern längst nicht mehr entgangen seyn.

Der Verfasser ist überzeugt, das kein eigentlicher Fisch, so lange er am Leben ist, leuchte, dass aber vielleicht die Phosphorescenz welche an einigen nach ihrem Tode wahrgenommen wird, zu jenem Irrthum Veranlassung gegeben habe.

Man hat auch einigen Arten von Mollusken, unter andern von der Gattung Murex, Chama, Lepas, so wie einigen Echinodermen von der Gattung der Seesterne ein selbstständiges Leuchten zugeschrieben; die Schriftsteller haben diese Thatsache einander nachgeschrieben, ohne daß darüber eigentliche Beobachtungen bekannt waren.

Bruguiere will (nach dem Journ. d'Histoire natur. T. II.) die Beobachtung gemacht haben, dass der gemeine Regenwurm ein Licht von sich gabe, das vorzüglich aus dem hintern Theil des Leibes zu kommen schien. Flauguergues will eben dieses Licht an dem Regenwurm dreimal, und zwar jedesmal im

October gesehen haben, und vorzüglich schienen dabei die Zeugungsorgane zu leuchten (m. s. das Journ de Physique T. XVI.) Indess scheinen auch diez Beobachtungen einigem Zweisel ausgesetzt *) eben so wie das, angeblich von Hablitzl, Thules und Bernard heobachtete Leuchten des Flohkrebses (Cancer pulex L. Gammarus pul. Fabric.) welchen der Versasser östers betrachtet hat, ohne jemals etwas von einem Leuchten desselben zu bemerken **).

Selbst die leuchtende Eigenschaft, deren Linne an der leuchtenden Assel (Scolopendra phosphorica) erwähnt, scheint zweiselhaft. Ueberhaupt hat jenes Insect niemand, ausser dem Capitain Eckeberg gesehen. Seine, auf einer Reise hach Indien gemachte Beobachtung ist es, worauf Linné seine Angabe gründet und der Capitan eines Kriegsschiffes konnte bei der Beobachtung eines kleinen Insectes sich leicht täuschen ***).

Wir kommen nun zu den zuverlässigen Beobachtungen über das Selberleuchten einiger Thiere.

Sir Joseph Banks sah auf seiner Reise von Madera nach Río Janeiro das Meer auffallend leuchten und an einigen Stellen wie von einem eléctrischen Lichte glänzen. Er ließ daselbst etwas Wasser

^{*)} Warum?

^{**)} Weil dieses Leuchten aller Wahrscheinlichkeit nach auch nur in einer einzigen (kurzen) Periode, während der Zeit der Begattung statt hat.

^{***)} Indess ist jene Eigenschaft dennoch, nicht blos an der Scolopendra phosphorica und electrica sondern nach Kastners Beobachtungen (s. dessen Physik S. 760) selbst an dem gemeinen Vielsus bekannt.

schöpfen und erkannte nun, das jenes Leuchten durch Thierchen von zweierlei Arten veranlasst wurde, davon er das eine, zu den Crustazeen gehörige Cancer fulgens, das andere, eine große Art von Medusen, Medusa pellucens nannte. Das erstere Thier gleicht an Gestalt dem Squillenkrebs (Cancer Squilla L.) nur ist es ungleich kleiner, die Füße sind stark behaart und das Licht scheint gleichmäfsig von allen Theilen seines Körpers auszustrahlen. Seine eigentliche Länge beträgt ohngefahr 7 Linien.

Die Medusa pellucens hat etwa 6 Zoll im Durchmesser, an ihrer halbdurchsichtigen, einem Erdschwamm gleichenden Scheibe, finden sich undurchsichtige Strahlen, der Rand der Scheibe ist durch Einschnitte in Lappen zertheilt, welche unmittelbar aneinander anstoßen, und woran immer 2 kleinere mit einem größern abwechseln. Von jenem Rande hangen zugleich die fadenförmigen ziemlich langen Tentakeln herunter. Der mittlere Theil der Scheibe ist undurchsichtig und von ihm laufen vier dicke und unregelmäßige Ansätze abwärts, und bilden den Stiel der schwammartigen Scheibe.

Unter allen Seethieren giebt diese Meduse, nach den Beohachtungen jenes Autors das hellste Licht von sich. Bei jeder Zusammenziehung strahlt sie einen so lebhaften Glanz aus, dass das Auge des Beobachters beinahe davon geblendet wird.

Auch Kapitan Horsburg erwähnt in jenen Bemerkungen die er dem Sir Joseph Banks mittheilte, dass, so oft zwischen den Wendreisenek das Meer leuchtend gefunden werde, zu gleicher Zeit sich eine große Menge Seethierchen von verschiedenen Arherumschwimmt. Indess eignet derselbe die Eigenschaft zu leuchten allen jenen Thierchen ohne Unterschied zu. Zuweilen zeigten sich bei der Untersuchung des leuchtenden Seewassers in diesem bloweine Menge kleiner dunkelgelblicher Körperchen, die bei der leisesten Berührung des Fingers verschwanden. Zugleich bemerkt er, dass auch zu Bombay, während der heiseu Zeit des May's und Juny's das Meeresuser öfters von leuchtenden Punkten ganz übersäet erscheine.

Im arabischen Meere bemerkte er am 12. April 1798, beim Aufgang der Sonne im Wasser eine Menge leuchtender Stellen. Er fing eines von jenen Thieren, welche dieses Leuchten veranlassten, und fand dasselbe gewissermassen einer Blattlaus ähnlich, und etwa 4 Linien lang. Durchs Microscop betrachtet erschien dasselbe wie aus verschiedenen Schaalenabtheilungen zusammengesetzt. So lange sich die Feuchtigkeit in seinem Innern erhielt, leuchtete es wie ein Johanniswürmchen.

Im Monat Juny desselben Jahres, fieng er an einer sandigen Stelle des Ufers ein anders leuchtendes Insect, das auch von einer dünnen Schaale bedeckt war, aber dieses Thierchen war von dem erst erwahnten an Gestalt etwas verschieden und etwas dicker als das aus dem arabischen Meere.

Vergleicht man die vorhergehende Beschreibung mit einer guten Handzeichnung welche Kapitän Horsburg beifügt, so erkennt man leicht dass jene beiden Insecten Monoclen waren. Das erstere gehört offenbar zur Gattung Limulus, Macartney nennt es Limulus noctilucus.

Derselbe hat überhaupt 3 leuchtende Arten von zethierchen, sämmtlich zur Klasse der Zoophyten zhörig, entdeckt. Die erste ist eine bisher noch nicht zschriebene Art Beroe; die 2te gleicht so ganz der edusa hemispherica, dass sie höchstens als eine Vaetät derselben betrachtet werden kann, die 3te endah, ist eine kleine Art von Medusen, die zwar unzallen jenen leuchtenden Seethierchen am häusigen von den Schiffern beobachtet, bisher aber noch e genauer untersucht und beschrieben ist.

Macartney sahe dieses letzte Thierchen, das er ines Glanzes wegen Medusa scintillans neunt, zust zu Hernebäy in der Grafschaft Kent. Nachm das Meer schon einige Nachte hindurch sehr uchtend gewesen war, liess er etwas Wasser daras schöpfen. So lange dieses völlig ruhig stund, merkte man kein Licht daran; bei der geringsten ewegung des Gefasses dagegen, zeigte sich, besoners nach der Oberfläche des Wassers hin, ein helr Schimmer. Wurde das Gefass hestiger bewegt, brach ein ganzer Strahl von Licht aus jener berfläche hervor, weil dann zu gleicher Zeit eine rosse Menge der glanzenden Punkte auf einmal uchtete. Wenn man ein solches leuchtendes Körerchen aus dem Wasser nahm, hörte ès sogleich af zu leuchten, und erschien blos als ein durchsichges helles Kügelchen, das einem Wassertropfen ich, kleiner war als der kleinste Stecknadelkopf und ei der leisesten Berührung zerging.

Wenn man jenes Wasser durch Leinwand ihte, blieben auf dieser eine Menge jener durchchtigen Körpercheu zurück und das so durchge-

seihte Wasser hatte seinen ganzen Schimmer verlöuge ren. Brachte man dagegen einen Theil von demed ben Wasser in ein Glas und tauchte nun ein Stüd chen der zum Durchfiltriren gebrauchten Leinwall hinein; so lösten sich jene Körperchen wieder de von ab und leuchteten nun, ihrem natürlichen Ek mente wieder gegeben, von neuem. Man bemerkten an ihnen die Neigung sich der Oberfläche des Wal sers zu nähern, und wenn das Wasser eine Zeitlaf ruhig stund, drängten sich jene kleine Kügelchen Menge nach der Oberfläche zusammen, und wurden nun als eine gelbliche Masse dem Auge sichtbar, sie sich sonst so lange das Tageslicht ihren eige thümlichen Schimmer unsichtbar, macht, einzig entziehen. In destillirtem Essig oder in Weingeite. verlohren sie ihre Durchsichtigkeit erst nachdem ziemlich lange darin eingetaucht waren.

Unter dem Microscop erscheinen jene Körperchen vollkommen rund, und nur an einer Seite bemerkt man eine unregelmäßige Vertiefung, die durch eine dunkle Substanz gebildet wird, welche sich eine wenig ins Innere des Thieres hineinzieht. Das gans Thierchen gleicht demnach einer runden Blasc, ander man den Hals, nachdem er vorher zugebunde worden, inwendig hineingedrückt hat. — Die Bewegung jener Thierchen im Wasser war langsam Wenn sie todt waren, fielen sie auf den Boden der Gefäßes.

Eine andere Art der früher erwähnten leuchtenden Zoophyten ist die Beroë fulgens. Diese, eine
der schönsten Thierchen ihrer Klasse, opalisirt and
dem Purpurrothen ins Violette und Hellblaue. Ih

Körper ist nach vornen abgestutzt und endigt nach hinten in einer Spitze, verandert aber seinen Umriß beständig, so dass er bald länglicht wie eine Glocke, bald birnformig erscheint. Die erstere Form, welche er in der Ruhe annimmt, scheint die gewöhnlichere. Im Innern des Körpers bemerkte M. eine trichterformige Höhlung, deren vordere Miindung ziemlich groß war und die ihm nach hinten in einen anus zu enden schien. Die 8Rippen sind gefranzt, in immerwahrender rotirender Bewegung, die, besonders wenn das Thier schwimmt, überaus schnell ist. Man glaubt, während jener schnellen Kreisdrehung eine Flüssigkeit längs den Rippen in Bewegung zu sehen and Prof. Mitschell hat hier wirklich bei einer leuchtenden Art von Beroë, die mit der unsrigen eine and dieselbe scheint, Arterien finden wollen.

Wenn das Thier langsam auf der Oberstäche des Wassers schwimmt, wird sein ganzer Körper schwach erhellt, bei stärkeren Bewegungen strahlt aus seinen Rippen ein stärkeres Licht hervor und wenn man das Wasser, worin eine gewisse Anzahl jener Thière enthalten ist, stark bewegt, bemerkt man ein sehr lebhastes Leuchten. Zerschneidet man das Thier, so behalten die getrennten Theile noch einige Secunden lang ihr Licht und lassen sogar auf der Hand, wenn man mit ihnen über dieselbe hinstreicht einen glänzenden Streisen, wie Phosphor zurück, aber alles Leuchlen hört dann, wenige Secunden nach dem Tode des Thieres aus.

Die 5te der erwähnten leuchtenden Thierarten, die M. beschreibt, ist hell purpurfarb, hat höchstens Zoll im Durchmesser, der Rand der Scheibe zeigt keine Einschnitte, hat nach unten eine Reihe bräun-

licher Flecken und eine Menge spiralförmig gem dener Fühlfaden. Ueber den obern Theil des K pers laufen 4 dunkle Linien hinweg, die sich in Mitte desselben kreuzen; aus der Mitte der Sch geht ein unregelmäßig gestalteter Anhang (Stiel) wärts, der durch ein starkes Vergrößerungsglas trachtet in ein Futteral eingeschlossen und an nem Ende in 4 Fühlfaden getheilt erscheint, we mit kleinen Saugnäpschen besetzt sind.

Diese Art von Medusen gleicht vollkommen Abbildungen der Medusa hemispherica bei Ground Müller und ist von einer jeden dieser bei Figuren nicht mehr verschieden als beide es un einander sind. Dennoch finden wir bei jenen bei Naturforschern nichts von der leuchtenden Eigschaft des Thieres erwähnt, was um so auffallei ist, da Müller seine Beobachtungen bei Nacht stellte und ausdrücklich sagt: die Meduse sey durchsichtig dass man sie blos bei dem Licht e Lampe zu erkennen vermöge. Macartney sch im Fall man genothigt seyn sollte, eine eigne Spedaraus zu machen, den Nähmen Medusa pellu für dieselbe vor.

An diesem Thiere zeigen sich gewöhnlich, v man dasselbe aus dem Wasser herausnimmt, Mittelpunkt der Scheibe und die Flecken rings den Rand leuchtend, wie ein kleines schimmer Rad, wenn aber das Leuchten desselben durch Erschütterung des Wassers hervorgebracht wo scheint der Schimmer blos aus den durchsicht Theilen des Thieres hervorzukommen.

Macartney fand vorzüglich im September wieder viele Gelegenheit jene leuchtende Ers

ag in der Hernebay zu beobachten. Er fischte selbst eine große Menge jener zuletzt erwähnten schtenden Medusen auf und unter ihnen fand sich ih nicht eine einzige Beroë fulgens. Unter andern merkte er, daß jene Thiere stets sich von der versläche des Wassers entsernten, so bald der Mond raufkam. Das Tageslicht benahm ihnen ihre sosphorescenz und diese kehrte ihnen erst zurück, nn sie einige Zeit lang an einen dunklen Ort genden waren.

Das Meer zeigte sich damals vorüglich 2mal auf ze sehr weite Entfernung erleuchtet. Das ersteal war die Nacht sehr dunkel. So lange die Ebbe werte, hatte man eine große Menge leuchtender edusen, von beiden verschiedenen Arten wahrgemmen, die aber beim Eintritt der Fluth plotzlich rschwanden. "Indem ich nun (erzählt M.) das eer von neuem betrachtete, wurde ich eines leuchnden Streifen gewahr, der ohngesahr 6 Ruthen breit ar und sich vom Ufer aus bei 1 1/2 Meilen weit ins er hinaus erstreckte. Das 2temal zeigte sich das nanomen etwas anders: jenes Licht erschien über e ganzen Wellen die sich in der Nähe der Branang befanden ausgebreitet, und war so stark; dass h ganz deutlich in einiger Entfernung von mir einen Bedienten wahrnehmen konnte, der eben *sselbe bemerkte und mich anrief. Beide male daute jener helle Glanz nur etliche Secunden, und verebens hoffte man dasselbe Phanomen zum dritten lale zu beobachten.

Einige Seefahrer haben die Erscheinung jenes euchtens etwas anders beobachtet. Godeheu de

Riville sahen das Meer an der Küste von Mald wie eine weiße Schneefläche glänzen, und Kent Horsburg sahe, wenige Grade von derselben Kü entsernt, zur Regenzeit etwas Aehnliches. um Mitternacht zeigte sich nämlich bei bedeckte Himmel und dunkler Nacht die Meeressläche einmal weiß und um den ganzen Horizont her flin Dieses Licht erschien nicht so funkel wie er es in andern Meeren unter dem Aequator obachtet batte, sondern einformig weiss wie Mild und dauerte ohngefahr 10 Minuten. Derselbe Se sahrer fügt hinzu: dass eine gleiche Erscheinung oft im Meere vom Banda statt fände, und daselle alle die in eine Art von Schrecken setze, die noch nie sahen und noch nie davon reden horten.

- Jenes sonderbare Phanomen wird durch einig Beobachtungen erklärlicher, die Hr. Langstaff, di Chirurg aus London, der mehrere Reisen nach Indie machte, mittheilte. Als dieser einst von Neuholland nach China reiste, bemerkte er eines Abends, etwa 1 Stunde nach Sonnenuntergang, dass das ganze Mes auf einmal weiss wie Milch wurde; das Schiff schie rings von schneebedecktem Eise umgeben. Anfan glaubte man sich auf einer Corallenbank zu befinden aber ein ausgeworfener Anker fand auf 70 Faden noch keinen Grund. Man schopfte etwas von jenen Wasser, in welchem Langstaff eine Menge kleiner Kügelchen, so groß wie Nadelköpse bemerkte, die unter einander zusammenhiengen. Die daraus entstehendeu Ketten, waren ohngefähr 3 Zoll lang und gaein bleiches phosphorisches Licht von sich Wenn er die Hand in jenes Wasser tauchte, blieben jedesmal mehrere solche leuchtende Kettehen daran ngen, welche zerrisen so bald er die Finger von aander machte, und gleich Quecksilberkügelchen in wieder vereinigten, wenn er die Finger wieder nander naherte. Jene Kügelchen waren übrigens durchsichtig, dass sie beim Lichte besehen dem uge ganz verschwanden.

Dieses seltsame Lichtphänomen zeigte sich in der ichstsolgenden Nacht von neuem. Sobald aber der lond heraufkam, nahm das Meer wieder seine gebinnliche dunkte Farbe an, und es erschienen nun ieder wie gewöhnlich, einzelne flimmernde Punkteeiner von allen auf unsern Schiffe Anwesenden, igt Hr. Langstaff hinzu, hatte jene Erscheinung och beobachtet, obgleich mehrere Matrosen schon—5mal die Reise um die Welt gemacht hatten."

Im Juny 1801 fand Macartney das Meer bei largate so voller Medusen, als er es noch niemals esehen hatte. Er ließ ein Gefaß voll Wasser schöfen; die Thierchen sammleten sich an der Oberache und hörten nicht auf hier zu leuchten; eine irscheinung die wahrscheinlich durch eine selbststänige thierische Bewegung hervorgebracht wurde, denn as Wasser war ganz unbewegt. Eine Portion von nem Wasser wurde in ein gläsernes Gefaß gethan; ach einiger Zeit sammleten sich die Medusen an er Obersläche des Wassers, wo sie eine gallertartige sasse bildeten, die 1 ½ Zoll dick und schmutzig roth var. Unterhalb erschien das Wasser ganz hell.

Um zu erfahren ob jene kleinen Thierchen vieleicht noch wüchsen oder gar nach und nach in ine andere Art von Medusen übergiengen, erhielt ie M. 25 Tage lang in einem Gefaße lebendig, indem er ihnen immer von Zeit zu Zeit frischer Wasser gab. In dieser Zeit blieben sie unverändet dieselben und wuchsen nicht im mindesten. Er ührzeugte sich hierdurch daß sie eine selbstständige Gattung bildeten.

Tur

kr

EH.

Im September 1805 fieng er zu Sandgate eine ziemliche Menge von der Beroë fulgens, die von der früher beschriebenen Species in nichts verschieden waren. Sie zeigten sich von sehr verschiedener Große, bis zu der der Medusa scintillans, von der sie sich übrigens leicht durch ihre Gestalt unterscheiden ließen.

Nach diesem fand derselbe die Medusa scintillans östers, an verschiedenen Orten der Küste von Sussex, zu Tenby und Milford Haven wieder, und hatte auch Gelegenheit sie bei Dublin und Carlingford in Irland zu beobachten.

Im April des Jahrs 1809 fand er endlich von neuem die Beroë fulgens im Meere bei Hastings in großer Menge. Sie zeigte sich hier von fast 2 Zoll, bis zur Große eines Stecknadelkopfes. Oefters sahe man eine mit der andern vereint, die größern von kleinern bedeckt, die sich aber sogleich von jenen losmachten wenn man sie zu berühren versuchte. So lange sie miteinander vereinigt sind, bemerkt man keine Bewegung an ihnen, und dann erscheint vielleicht das von ihnen bewohnte Meer weiß, ohne eigentliche Lichtfunken. Diese letzteren entstehen wahrscheinlich erst dann wenn die Thierchen sich von einander loszumachen und auf die Oberstäche des Wassers herunter zu kommen streben.

Jene leuchtenden Kügelchen, welche, wie früher erwähnt, Langstaff im indischen Meere sahe, waren, wie sich Macartney noch durch die von Jenem in Weingeist aufbewahrten Exemplare überzeugte, die Medusa scintillans. Nicht minder fand auch Prof. Mitchill zu Neu-York, dass das Leuchten des Meeres an den Küsten des nordlichen America's von kleinen Thierchen hervorgebracht werde, die offenbar keine andern als die beschriebene Meduse waren, obgleich er sie zum Geschlecht der nereis noctiluca Eben so weicht auch das leuchtende Thierchen das Forster an dem Strand des Vorgebirges der guten Hoffnung entdeckte, sowohl in der Beschreibung als in den Abbildungen so wenig von der medusa scintillans ab, dass man es für ein und dasselbe mit derselben halten muss.

^{*)} Phil. Magaz. Vol. X. p. 20.

Mehrere Nafurforscher waren geneigt das Leuchten des Meeres von andern Ursachen als von leuchtenden Thierchen herzuleiten *); Martin von der Verwesung, Silberschlag von der Gegenwart phosphorischer Substanz, Mayer glaubte das Meer könne wie der Bologneserspath Licht einsaugen und dann wieder von sich geben; Bajon und Gentil hielten jenes Leuchten für electrisch und für die Folge einer Reibung; Forster leitete es zum Theil von der Electricität, zum Theil von Fäulnis her, glaubte aber auch dass es in gewissen Fällen durch lebende Thiere erzeugt werden könne; Fougeroux de Bondaroy endlich schrieb es den vereinten Wirkungen der Electricität und der Fäulnis thierischer und vegetabilischer Substanzen zu.

In der That kommt die Eigenschaft, während des Lebens zu leuchten, blos Wesen aus den vier letzten Thierklassen des neuen Systemes zu, nämlich aus der Klasse der Mollusken, Insekten, Würmer und Zoophyten. Unter den Mollusken kennt man nur eine leuchtende Art, die Pholas dactylus, unter den Würmern auch nur eine, die Nereis noctiluca. Bei den Insecten sind mehrere Arten der Gattung Elater, Lampyris, Fulgora, Paussus, Scolopendra und unter der Ordnung der Krustazeen einige Arten von Cancer, Linceus **) und Limulus leuchtend. Unter

^{*)} Bis auf die neueste Zeit sprechen genaue Beobachtungen für ein selbstständiges, nicht von kleinen Thieren herrührendes Leuchten des Meereswassers. M. s. Oken a. a. O. S. 104.

^{**)} Dahin gehörte das von Riville im Jahr 1754 an der Küste von Malabar entdeckte leuchtende Thier.

man hiebei nach dem Anschein der zum Leuchte bestimmten Organe an getrockneten Exemplare schließen darf, viel mehr leuchtende Arten als mat gewöhnlich glaubt. Unter den Zoophyten sind ver schiedene Arten der Gattung Medusa, Beroë *) und Pennatula leuchtend.

Unter allen diesen Thiergattungen scheinen die vier erwähnten Insecten-Gattungen: Lampyris, Ela-Mar ter, Pausus und Fulgora allein eine ganz besonderen; zur Erzeugung des Lichtes eingerichtete Organisationit zu besitzen. Bei der Lampyris kommt bekanntlich das Licht aus einigen der letzten Ringe des Unterleibes hervor, die, so lange sie nicht leuchten, von gelblicher Farbe erscheinen. Auf der innern Fläche In jener Ringe (unter der äußern durchscheinenden Be- & deckung des Leibes) bemerkt man eine Lage von si einer besondern gelben Substanz, die man mit Leim M verglichen hat, die sich aber übrigens von der Zwi- le schensubstanz des übrigen Korpers, nur durch ein ki dichteres Gewebe und durch ein bleicheres Gelb un-Jene Substanz geht nicht um die ganterscheidet. zen Ringe herum, sondern verliehrt sich nach den Seiten hin in eine unregelmässige Begranzung, und wenn die Zeit des Leuchtens bei den Johanniswürmchen vorüber ist, verschwindet sie ganz und statt ihrer zeigt sich die gewöhnliche Zwischensubstanz.

Die außere Bedeckung der Abschnitte des Hinterleibes, an denen sich jene eigenthümliche Substanz

^{*)} Das leuchtende Zoophyt aus dem Peron eine neue Gattung unter dem Nahmen Pyroroma gemacht hat, scheint zur Gattung Beroë zu gehören.

Razumowsky der jene besonderen leuchtenden Punkte bereits früher beobachtet hat *), sagt dass dieselben in Hinsicht ihrer Zahl von 2 auf 5 abändern. Indess scheint nach Macartney die von Razumowsky beigefügte Figur eine andre Species als die gewöhnliche von M. beobachtete L. noctiluca darzustellen, an welcher letztern sich immer nur 2 solche Leuchtpunkte fanden. Auch Thunberg erwähnt von L. japonica, dass sich an ihrem Schwanze 2 leuchtende Beutel befanden.

Bei dem Geschlecht Elater, finden sich die leuchtenden Organe am Brustschild. Auch hier ist die phosphorische Substanz von gelblicher Farbe und liegt unter der durchsichtigen Schaale ausgebreitet. Bei dem Elater noctilucus fand sich eine weiche, gelbliche, ovale Substanz in den Vertiefungen der gelben Punkte am Brustschild, das in dieser Art sehr dünn und durchsichtig ist. Unter der Loupe erscheint jene Substanz aus einer Menge kleiner untereinander verbundener Punkte zusammengesetzt. Sie ist ohne Zweifel von phosphorischer Natur. Aus ihrem Innern geht ein Muskelbündel hervor, bestimmt wie es scheint, zur Bewegung der vordersten Füße des Insects beizutragen.

Beim Elater igneus sind die beiden Klümpchen der leuchtenden Substanz von sehr unregelmäßiger Gestalt; sie liegen an den beiden hintern Winkeln des Brustschildchens, sind von einem lockerern Gewebe als die des L. noctilucus, und die darüber liegende Schaale des Brustschildchens ist, besonders

^{*)} Memoires de la societé de Lausanne T. II.

_ unmittelbar über der leuchtenden Substanz nicht so dünn und durchscheinend als bei der vorhergehenden Art, weshalb auch das Licht des ignitus niemals so glanzend ist.

Bei der fulgora candelaria und lanternaria kommt das Licht aus jenem eigenthümlichen Rüsselartigen Fortsatz her, der sich nach hinten an ihrer Stirn befindet, und dessen Höhlung durch zwei enge Oeffnungen an beiden Seiten der Basis unmittelbar mit der außern Luft in Berührung steht. Jener Fortsatz ist immer mit einer Haut ausgekleidet und zwischen dieser und der außern schaalenartigen Bedeckung zeigt sich eine weiche, bleichrothe Substanz, welche bei der candelaria eine in breite Strahlen vertheilte sehr dünne Lage bildet.

Bei dem Paussus spherocerus sind es die Knöpse der Fühlhörner, aus denen jenes phosphorische Licht hervorkömmt. Dr. Afzelius, der zuerst die leuchtende Eigenschaft dieser Thierart entdeckt hat, vergleicht ihr Licht mit dem düstern Schein einer Laterne. Ihre große Seltenheit verstattete nicht sie genauer zu untersuchen, allem Anschein nach gleicht jedoch die innere Einrichtung ihres leuchtenden Organes dem der fulgora.

Corradori und mit ihm noch einige andere Naturforscher behaupten, das Johanniswürmchen könne willkührlich sein Licht mäßigen und selbst ganz verbergen, indem es die leuchtende Substanz willkührlich unter eine Membran hineinziehen könne; Macartney hat indeß weder bei diesem noch bei einem andern leuchtenden Insect eine hiezu geeignete Vorrichtung bemerkt. Die leuchtende, phosphoriz

sche Substanz findet sich stets an die durchscheinende außere (meist schaalenartige) Bedeckung angewachsen, wo sie dann keiner Bewegung fähig it. Das stärkere oder schwächere Leuchten hangt demnach von keinem sichtbaren Mechanismus ab, sondern von einer Modification der leuchtenden Materie, die bei einigen eine blose Folge der organischen Lebensprozesse ist, bei andern vielleicht selbst in etwas von dem Einfluß des Willens abhängt.

Bei allen Zergliederungen leuchtender Insecten, konnte Macartney niemals finden dass die leuchtenden Organe auf eine besondere Weise oder mit mehr Nerven und Tracheen versehen wären als andere Theile des Leibes. Die Eigenschaft zu Leuchten scheint selbst vielen Thieren zuzukommen, welche gar keine Nerven haben, ein Zeichen dass das thierische Licht und die thierische Electricicität von einander verschieden sind.

Bei den leuchtenden Thieren anderer Klassen als der der Insecten, scheint das phosphorische Licht von einer eigenthümlichen flüssigen Substanz herzurühren. Unter andern zeigt sich diese leuchtende Flüssigkeit bei der Pholas dactylus auffallend und in großer Menge. Schon Plinius vergleieht sie mit einem flüssigen Phosphor, der alle Gegenstände über welche er sich verbreitet, leuchtend macht, und Reaumur bemerkt, daß dieselbe sich im Wasser aufbose und diesem ihre Phosphorescenz mittheile *).

Die Phosphorescenz der scolopendra electrica war nach Macartney's Beobachtungen von dem Aus-

^{*)} Memoires de l'acad. des Scienc. 1712.

Indet, ist dünn und durchscheinend, so das jenes phosphorische Licht durch sie kindurchscheinen kann. Die Zähl der leuchteuden Ringe scheint übrizens nicht blos bei verschiedenen Arten von Lampyris verschieden, sondern es scheint selbst das sie bei einem und demselben Individuum in gewissen Perioden sich verändern könne.

Ausser jener phosphorischen Substanz fand auch Macartney an der innern Seite des letzten Bauchringes bei dem Johanniswürmchen 2 Körper, die, mit blosem Auge geschen, kleiner als der kleinste Stecknadelkopf erscheinen, und die in einer leichten Vertiefung der Ringsubstanz liegen, welche an dieser Stelle ganz vorzüglich durchsichtig erscheint. Unter dem Microscop zeigten sich jene Körperchen als kleine Beutel, erfüllt von einer gelben, weichen Substanz, dichter und homogener als die der innern Oberfläche der Ringe. Die Membran welche jene Beutel bildete, erschien aus 2 Lagen zusammengesetzt, deren jede eine silberglanzende, durchscheinende Sennensubstanz in sich enthielt, gleich jener welche die Tracheen der Insecten inwendig auskleidet. Jene Sennenhaut, ist, so zart sie auch scheint, dennoch fest und elastisch.

Das Licht, das aus jenen Beuteln hervorbricht, scheint viel weniger von der Willkühr des Thiers abzuhangen, als das aus den Ringen ausstrahlende. So lange die Zeit des Leuchtens bei dem Johannis-würmchen dauert, verlöscht jenes fast nie ganz; man bemerkt es selbst am Tage, und zuweilen leuchten jene Beutel ganz helle, während der übrige Körper des Insects ganz dunkel erscheint. Der Graf

Theile er von den übrigen abgesondert, will heller leuchten gesehen haben, wahrend der übrige Körper dunkel 'erschien und auch, dem Wasser weiter kein Licht mehr mittheilte *).

Auch in den Fransenansätzen der Pennatula phosphorea entdeckte Spallanzani eine leuchtende schleimige Substanz **).

Man hat das Leuchten der Thiere bald von einem Gährungsprozess, ähnlich dem der Verwesung, bald von einem Verbrennungsprozess, gleich der langsamen Verbrennung des Phosphors hergeleitet. Noch andre haben geglaubt der Lichtstoff häuse sich in den leuchtenden organischen Körpern an, werde darin unter gewissen Umständen latent, und entwickle sich darauf wieder unter sichtbarer Gestalt.

Die erste jener drei Annahmen ist offenbar absurd und stehet in Widerspruch mit allen über diesen Gegenstand gemachten Erfahrungen ***). Dr.
Hulme und andre Naturkundige haben durch Versuche erwiesen, daß todte thierische Substanzen blos
in der ersten Periode ihrer Zersetzung leuchten, und
daß dieses Licht verschwinde, sobald die eigentliche
Fäulniß eingetretten.

Spallanzani, welcher der 2ten Theorie sehr zugethan war, zeigte dass die Johanniswürmchen stärker leuchteten sobald sie in Oxygeu gebracht wur-

^{*)} Memoria sopra le meduse fosforiche Mem. della societa. Ital. Tom. VII.

^{**)} Ebendaselbst Tom. II.

heren Beweises bedürfen.

malig, in kohlensaurem Gas aber augenblicklich erlosch. Auch in der Kälte verschwand jenes Licht
und kehrte in der Wärme wieder. Hieraus schloß
er, daß die leuchtende Substanz aus Wasserstoffgas
und Stickgas zusammengesetzt sey. Auch Forster
fand, daß sich das Licht einer Lampyris noctiluca
in Oxygengas auf das 4fache verdopple *).

Jenen Erfahrungen schienen die Beobachtungen des Corradori zu widersprechen. Er fand, dass der leuchtende Theil des Hinterleibes der Lampyris italica sein Licht behielt, auch wenn man ihn in die torricellische Leere, in Oel, in Wasser und unter andere Verhältnisse brachte, wodurch der Zutritt der Luft ganz ausgeschlossen wurde. Er erklärt die von Forster gemachte Beobachtung daraus: dass der ganze organische Lebensprozess des Thierchens erhöht und lebhafter werde, sobald man es aus der gemeinen Lust in Sauerstoffgas bringe, mithin auch das aus diesem Prozess hervorgehende Leuchten. -Ueberhaupt nimmt Carrodori über jenen Gegenstand die Brugnatellische Theorie an, nach welcher das Leuchten von jenem Licht herkommt, das von dem Insect aus der Nahrung oder ider atmosphärischen Luft durch einen besondern Prozess abgeschieden war, sich mit der Körpersubstanz desselhen chemisch verbunden hatte, und das nun frei wird.

Macartney selber stellte über diesen Gegenstand folgende Versuche an:

1) Ein Johanniswurm wurde in ein Glas mit

^{*)} Lichtenbergs Magazin auf 1783.

Wasser gesetzt. Er lebte in dem Wasser etwa 2 Stunden und blieb auch eben so lange leuchtend. Gleich nach seinen Tod hörte das Leuchten auf.

- 2) von dem nämlichen so wie von mehrern andern Johanniswürmchen, die man auf verschiedene Weise getödtet hatte, wurde die leuchtende Substanz herausgenommen, sie gab aber für sich allein, kein Licht von sich.
- 3) Von lebendigen Johanniswürmchen wurde jener Beutel abgeschnitten, welcher die leuchtende
 Materie in sich enthält. Dieser leuchtete auch in
 seiner Abtrennung noch mehrere Stunden lang in
 gemeiner atmosphärischer Luft fort, und als er endlich verloschen war, fieng er noch einmal an zu
 leuchten als man ihn mit Wasser befeuchtete. Einige jener von lebendigen Thieren abgelösten Beutel
 hatte man gleich Anfangs in Wasser gethan; sie
 leuchteten 48 Stunden lang.
- 4) Die phosphorescente Substanz eines Johanniswurms wurde unter einen Grad der Wärme gebracht, wobei sich Phosphor entzündet hätte, ohne daß sie deßhalb glänzender geworden wäre. Auch an einem rothglühenden Eisen, so wie an der Flamme eines Lichts, vermochte man dieselbe nicht zu entzünden.
- 5) Man brachte mehrere Johanniswürmchen, die ein helles Licht von sich gaben zusammen an einen Ort und in ihre Mitte die Kugel eines sehr empfindlichen Thermometers. Dieses hatte eben an freier Luft auf 69 F. gestanden, stieg aber nun, je nachdem die Berührung mit den leuchtenden Käfern mehr oder minder vollkommen wurde, auf 75, 76 und 77

rade. Besonders schien hierbei der leuchtende Theil es Schwanzes, wenn er gerade recht glänzend war, nehr auf das Steigen des Thermometers zu wirken Is die übrigen Theile. Macartney glaubte damals uch selbst an der Hand bei der Berührung der euchtenden Ringe eine Empfindung von Wärme zu aben; und schon vorlängst wollte Templar (nach dem 72. Band der Philos. Transact.) dieselbe Erfahrung gemacht haben; indess glaubt der erstere dennoch das jene Empfindung eine Selbsttäuschung und die Weränderung der Temperatur nicht auffallend genug sey um an der Hand wahrgenommen zu werden.

- 6) Um zu sehen, in wie weit jene Warmeentwicklung von dem Leben der Thiere abhienge, schnitt
 M. den leuchtenden Theil des Hinterleibes ab und
 brachte das Thermometer daran. Das Quecksilber
 itieg anfangs um einen oder zwei Grade, sank aber
 lann alsbald wieder zur Temperatur der umgebenlen Atmosphäre zurück, obgleich der abgeschnittene
 Theil nicht aufgehört hatte, zu leuchten.
- 7) Mehrere Medusen vom Geschlecht der M. nemispherica wurden in ein Gefaß gethan, worinnen etwas Seewasser enthalten war und nun über
 lie Flamme eines angezündeten Lichtes gehalten.
 Sobald das Wasser ansieng warm zu werden, erschienen die Medusen hellglanzend wie lauter seurige Strassen und dieses Licht kam ausschließend aus
 len Flecken am Rand und an den Seiten her. Die
 Thiere leuchteten auf diese Weise ohngefahr 20 Senunden dann zogen sie sich zusammen und starben,
 und von diesem Augenblick an hörten sie auch auf
 zu leuchten.

- 8) Einige Medusen von derselben Art wurde in Weingeist gebracht. In diesem Augenblicke sahr man auch ein sehr starkes und andauerndes Licht aus dem Scheibenrand und dem Mittelkern des Thieres hervorstrahlen, eben so wie bei dem vorherge henden Versuche, und auch dieses Licht erlosch in dem Augenblicke wo das Thier starb.
- 9) Ein gläserner Becher worinnen sich mehrere Medusen von der Art der M. scintillans und der M. hemispherica befanden, wurde unter eine Lustpumpe gebracht. Nachdem die Lust ausgepumpt war, leuchteten sie bei jeder Bewegung des Wassers noch eben so sehr als vorher, ja das Ausstrahlen ihres Lichter schien jetzt sogar noch schnelier und andauernder zu erfolgen.
- auf die Phosphorescenc jener Thiere zu beobachten, wurde zuerst eine einzelne medusa hemispherica in eine kleine gläserue Schaale gebracht und ihr nur eben so viel Wasser zugegeben als nöthig war, daß sie sich darin ausbreiten konnte. Man isolirte sie und zog nun Funken aus derselben, die ohne alle Wirkung zu bleiben schienen. Der Versuch wurde an mehreren Individuen wiederholt, keines von ihnen wurde durch electrische Einwirkung leuchtend.
- den Kreis eines Leidenschen Apparats gebracht und erhielten hier einige electrische Schläge. In dem Augenblick des Schlagens wurde man kein Licht gewahr, gleich nachher leuchteten aber die Medusen als feurige Streifen. Hiebei wurde man unter der Loupe keine Contraction des Thiers gewahr. Es

heint demnäch dass in diesem Falle die electrische rschütterung ganz als eine mechanische gewirkt be.

Alle jene Versuche wurden zu Herne, in Gegenart einer zahlreichen Gesellschaft angestellt, die is lauter unterrichteten Personen bestund.

Aus allen diesen Versuchen scheint hervorzugeen dass die leuchtende Substanz jener Thiere, weit atfernt, dass ihr Leuchten aus einem Verbrennungsrozess hervorgehen sollte, vielmehr ofters am helllen und ausdauernsten leuchte, wenn sie von dem lutritt des Sauerstoffgases ganz ausgeschlossen ist, nd dass sie sich auch durch Erhöhung der Tempestur nicht anzünden lasse; dass die Erhöhung der 'emperatur welche bei dem Leuchten des Thieres tatt hat blos ein begleitender und gelegentlicher mstand, keine Wirkung des Leuchtens sey und daß eselbe von dem Grade der Lebensthätigkeit des Incts abhange. Endlich so lasst sich auch schließen. is Warme und Electricität nur desshalb das Leuchn vermehren, weil sie erregend auf die Lebensthäzkeit des Thieres wirken.

Ueberhaupt fand der Secretär der Königl. Akamie dass nach den von ihm angestellten Versuchen, is Licht des Johanniswürmchens in Oxygengas und alogengas durchaus nicht lebhafter, in Wasser-offgas wenigstens nicht merklich schwächer sey als gemeiner atmosphärischer Luft.

Die Spallanzanische Beobachtung, nach welcher e leuchtende Flüssigkeit der Medusen in Wasser ler Milch noch eine Zeitlang ihr Licht behalt, so ie das Verlöschen derselben bei einem gewissen

Warmegrad, stehet in Widerspruch mit der Thomesjenes Schriftstellers selber.

loc

Wenn das Licht nach Corradori aus den Nahrungsmitteln oder aus der Luft kömmt, welche jeme Thiere zu sich nehmen, so müßte dasselbe in irgenden einem geraden Verkaltniss mit jenen aufgenommenen Substanzen stehen. Aber dem ist nicht so, indem die Thiere gerade unter den Umständen wo ihr Glanz am ausgezeichnetsten ist, zum größen Theil jener vermeintlichen Quellen des Lichts beraubt sind.

In der That die Phosphorescenz jener Thiere ist nicht nur von jedem fremden Lichte ganz unabhangig, sondern sie wird sogar nicht selten durch! dieses ganz aufgehoben. Macartney bemerkte stett dass das Leuchten beim Aufgang des Mondes oder in der Nähe der Morgendammerung verschwand, und wenn er jene Thiere aus dem Meere genommen und in ein Gefass gebracht hatte, konnte er sie nur dans zum Leuchten bringen, wenn sie einige Zeit im Dunklen gestanden hatten. Auch bemerkt' man an allen leuchtenden Insecten die Gewohnheit- sich am Tage verborgen zu halten und blos bei Nacht her-Indess ist es doch Thatsache dass vorzukommen. die Scolopendra electrica erst dann leuchte, wenn sie vorher den Sonnenstrahlen einige Zeit ausgesetzt gewesen, wobei übrigens Macartney fand, dass jenes Leuchten eben so stark sey, wenn das Thier nur einige Augenblicke, als wenn es einen ganzen Tag hindurch von der Sonne bestrahlt worden. Thatsache erscheint übrigens desto auffallender, da das Thier, sich selber überlassen, am Tage immer sich, an dunkle Orte verbirgt und nach der Angabe

einiger Naturforscher selbst vom Licht der Sonne getödtet wird.

"Die Meinungen von Brugnatelli und Corradori (fügt Macartney noch hinzu) hängen mit allgemeinen Theorien zusammen, deren Auseinandersetzung hier nicht an ihrem Orte seyn würde. Die Frage Lüber die Natur des Lichtes scheint allerdings noch . nicht aufgelöst, aber die Untersuchungen des Grafen Rumford über das Gesetz der imponderablen Stoffe und die neueren ausgezeichneten Entdeckungen Davy's üher die Zersetzbarkeit der Stoffe, die man bisher als elementar betrachtet hatte, lassen hoffen, dass uns noch künftige Entdeckungen, Ansichten über die sichtbare Welt eröffnen werden, die uns jetzt noch in fernem Dunkel liegen, und dass uns eine erweiterte Grenze der Analyse die Dinge nicht . mehr wie durch ein dunkles Glas, sondern in ihrer wahrhaften Beschaffenheit werde erkennen lassen, wo dann die Grenzen der Metaphysik und Naturkunde, welche jetzt so weit von einander entsernt scheinen sich einmal näher rücken werden."

"Bei dem gegenwartigen Standtpunkt unserer Kenntnisse, scheint es zwar fürs erste noch viel gerathener, Erfahrungen zu sammeln, aneinander zu reihen und zu vergleichen, als über ihre Natur zu spezuliren; indess erlaube man hier dennoch zu bemerken, das jene Umstande welche die Phosphorescenz der leuchtenden Thiere begleiten vielmehr für jene Ansicht sprechen, nach welcher das Licht eine blose Function der Körper ist, als für eine andere, welche dasselbe für einen besondern Körper halt. Die Menge des Lichtes, welches ein Thier in einer

gegebenen Zeit ausstrahlt (wenn man der letzteren Theorie folgen will) ist ungleich größer als jene, welche das Thier in dieser Zeit aus dem vermeintlichen Quellen seines Leuchtens an sich ziehen konnte. So kann man z. B. (obgleich mit einzelnen kurzen Zwischenraumen) aus einigen Medusen unendlich lange ein ausstrahlendes Licht erhalten, obgleich die Thiere an einem dunklen Orte sind, und keine andre Nahrung haben als die ihnen ein wenig filtrirtes Seewasser gewähren kann. Eben so scheint auch das ununterbrochene und langdauernde Licht das oftmals die leuchtenden Beutel und die Eier des Johanniswürmchens von sich ausstrahlen, mit der Ansicht von einem materiellen jetzt sich anhäufenden dann wieder zerstreuenden Lichtstoffe in Widerspruch zu stehen."

"Die Eigenschaft des Leuchtens scheint demnach, wie wir früher sehen, blos Thieren von der einfachsten, unvollkommensten Organisation zuzukommen, und zwar größtentheils Meerthieren. Aber auch diese Thiere leuchten im Allgemeinen nur in gewissen Perioden und bei einem gewissen Zustande ihres Körpers. Die Eigenschaft zu leuchten hat überdiess insgemein ihren Sitz in einer besondern (meist flüssigen) Substanz, welche in einem eignen hierzu eigens bestimmten Organe enthalten ist. Das-Leuchten selber ist verschieden modificirt, je nachdem die phosphorische Substanz noch in dem Körper des Thieres selber enthalten, oder von diesem losgetrennt ist. Im erstern Falle erscheint es intermittirend, abhängig von einer Thätigkeit der Muskeln und in manchen Fällen von dem Willen des Thieres, im 2ten Falle dauert es bis zum allmaligen

Momente durch Reiben, Erschütterung, Warme wieder erwecken, Erregungsmittel die, so lange das Thier noch lebt, nur indirect (indem sie die Lebensthätigkeit desselben höher aufregen) auf das Leuchten wirken. In jedem Falle ist die leuchtende Substanz (ganz unähnlich dem Phosphor) unverbrennlich, und verliert die Eigenschaft zu leuchten so bald sie getrocknet oder einem starken Wärmegrad ausgesetzt wird. Ihre Quantität verändert sich nie, sie mag noch so lange leuchten, und ihr Licht ist nicht an die Anwesenheit des Oxygens gebunden, verlischt nicht in andern Gasarten."

,,Jenes Licht wird, so lange das Thier lebt, weder durch die Lange seines Erscheinens, noch durch öftere Wiederholung erschöpft; durch vorhergehendes Einwirken des Tageslichtes nicht vermehrt und ist überhaupt von keiner fremden Ursache abhängig, sondern erscheint als Funktion eines organischen Theiles am Thiere, welche von denselben Ursachen abhänget aus denen alle anderen Lebensfunktionen hervorgehen."

"Das Leuchten des Meeres rührt allezeit von lebenden Thieren und zwar meistens von der Medusa scintillans her. Wenn eine große Menge dieser Thiere sich der Oberstäche des Meeres nähert, und sich vereinigt, wird in gewissen Fällen jenes milchigte Aussehen des Meeres wahrgenommen, das schon manchmal die Schiffleute in Staunen gesetzt hat. Durch die Weise ihrer Vereinigung können jene Thiere Lichtphänomene hervorbringen, die den electrischen gleichen. Wenn die leuchtenden Medu-

444 Macartney über leuchtende Thiere.

sen in sehr großer Menge (wie z. B. öfters in tiefen Buchten) da sind, machen sie einen bedeutenden Anthèil des Meereswassers aus, machen dieses schwerer und eckelhafter von Geschmack."

"Uebrigens mag vielleicht jenes Leuchten blos bei den hieher gehörigen fliegenden Insecten, die dadurch bei Nacht ihr Weibchen aufzufinden scheinen, im Zusammenhange mit der übrigen Oeconomie des Thieres stehen."

Ueber den

oxydirt salzsauren Kalk

von

JOHN DALTQN.

(übers, aus Thomsons Annales of philosophy Bd. r. S. 15. vom Herausgeber.)

Der oxydirt salzsaure Kalk ist von großer Wichtigkeit für die Manufacturen, häufig angewandt Baumwollen- und Linnen-Zeug zu bleichen. Wären also seine Eigenschaften allgemein bekannt, so würde dieß von großem Nutzen seyn für den practischen Chemiker. Da kein chemisches Buch, welches mir vorkam, mehr thut als diesen Artikel erwähnen *) und da ich ohnlängst darauf hingeleitet wurde, seine Beschaffenheit und seine Eigenschaften zu erforschen, so mein' ich, daß es einigen Mitgliedern dieser Gesellschaft **) angenehm seyn werde, wenn ich die Resultate meiner Beobachtungen hierüber mittheile.

^{*)} Das Meiste was hierüber neuerdings wissenschaftlich zu Sprache gebracht wurde, rührt von Döbereiner her, welchem wir einige sehr schöne und nützliche Untersuchungen über diesen Gegenstand verdanken, s. Gehlens Journ. f. Chem. u. Phys. Bd. 2. S. 345 und vorliegendes Journ. Bd. 3. S. 345 u. Bd. 9. S. 12 f.

^{**)} Die Abhandlung wurde gelesen in der wissenschaftlichen Gesellschaft zu Manchester am 2. Oct. 1812.

Der oxydirt salzsaure Kalk' kommt in zweierlei Gestalt vor; nämlich in flüssiger und in fester, oder in trockener. Im ersten Falle wird er durch Leitung eines Stroms oxydirtsalzsauren Gases in eine Mischung aus Kalk und Wasser bereitet; die Mischung wird während der Zeit in einem Zustande der Bewegung erhalten und die Säure vereint sich mit dem Kalke, damit eine im Wasser auflösliche Verbindung bildend. Im zweiten Falle wird die oxydirte Salzsäure in ein Gefass geleitet, das trockenes Kalkhydrat (d. i. Kalk mit so wenig Wasser abgelöscht als möglich) enthält; das Kalkpulver wird herumgerührt und das Gas verbindet sich damit bis zu einem bestimmten Grad, oder bis das Kalkhydrat gesättiget wird. Die Verbindung ist ein zartes weisses Pulver, von wenig Geruch. Es ist zum Theil auflöslich im Wasser, eine Auflösung gebend fast ganz gleich der bei ersterer Verfahrungsart erhaltenen.

Die meisten im Wasser auflöslichen Salze können daraus wieder dargestellt werden, durch Verdunstung des Wassers, entweder in Krystallen, oder in einer trockenen Salzmasse. Diess gilt aber nicht vom oxydirt salzsaurem Kalke. So oft eine Auslösung des oxydirtsalzsauren Kalkes verdunstet wird, so entweicht ein Theil der Säure und der Ueberrest ist meist in Salzsäure umgewandelt; so dass, statt des oxydirt salzsauren Kalkes, salzsaurer Kalk erhalten wird. Daher kann das trockene Şalz nicht aus der slüssigen Auslösung erhalten werden. Hrn. Tennant in Glasgow gelang es jedoch das trockene Salz in sester zur Versendung geeigneten Gestalt zu ge-

winnen, indem er das saure Gas in Kalkhydrat streichen ließ, wie vorhin angeführt.

In welchem Zustande wir auch den oxydirtsalzsauren Kalk erhalten, immer ist er von einem Antheile salzsauren Kalkes begleitet; dieser Antheil vermehrt sich sogar mit dem Alter des oxydirt salzsauren Kalkes und wird auf dessen Kosten gehildet. Es
wird ein vorzüglicher Gegenstand der Analysis, zu
bestimmen wie viel in jeder gegebenen Probe salzsaurer und wie viel oxydirt salzsaurer Kalk enthalten sey; besonders da der erstere von keinem Nutzen zu dem Zweck ist, wozu der letztere angewandt
wird.

Die folgenden Versuche sind ausgewählt aus einer sehr großen Anzahl anderer darüber angestellten, als die am besten geeigneten um die Natur des untersuchten Körpers zu zeigen:

Vers. 1. 100 Gran frischer trockener oxydirt salzsaurer Kalk wurden einer matten Rothglühhitze in einem eisernen Lössel ausgesetzt. Der Verlust betrug 52 ½ Gran. Der Rückstand wurde mit Wasser behandelt und gab eine Auslösung von 535 Granmaas *) und 1,055 spec. Gewichter nebst einem unlöslichen Rückstande von 30 Gran. Die Auslösung zeigte sich als salzsaurer Kalk und bestand folglich aus 16 Theilen Salzsaure und 18 Theilen Kalk **). Der Rück-

^{*)} Ein Grän englisches Troygewicht beträgt bekanntlich 18,175 Cöllnische Richtpfennige oder 64,78 Milligrammen, während 1 Gran Nürnberger Medicinalgewicht 17,43 Cöllnische Richtpfennige oder 62,09 Milligrammen beträgt. d. H.

^{**)} Der Leser wird hier durchgängig Daltons Tasel über die

Auflösung, welche 21 Theile Kalk andeutete; in kleiner Antheil Kohlensäure stieg auf, aber nicht von Belang. Keine Spur von oxydirter Salzsäure wur nachher bei Erhitzung des Salzes bemerkbar.

Wir lernen daraus, dass 100 Gr. trockener oxydirt salzsaurer Kalk 39 Gr. Kalk enthalten im gebundenen und ungebundenen Zustande; und das durch eine schwache Rothglühhitze alle oxydirte Sture entweder ausgetrieben, oder in gemeine Salzsaure verwandelt wird.

Vers. 2. Zu 100 Gran desselben oxydirt salzsauren Kalkes wurden auf 1000 Grän Wasser beigefügt; die Flüssigkeit, zuvor einige Zeit lang umgerührt, ward filtrirt und man erhielt ein 1000 Gran-Maas von einem spec. Gewichte 1,054; ich bekam so einen Rückstand, welcher, bei mäsiger Hitze getrocknet, 33 Gran betrug. Letzterer mit Salzsaure behandelt wurde aufgelöset und zeigte 18 1 Kalk. Die Flüssigkeit, welche eine Mischung enthielt aus oxydirt salzsaurem und salzsaurem Kalke, wurde mit kohlensaurem Natron behandelt, was allen Kalk in kohlensauren Kalk verwandelte. Aus der erhaltenen Menge ergab sich, dass auch der in der Flüssigkeit gebundene Kalk 18 1 Gr. betrug. Nach diesem Versuche war die ganze Menge Kalks in 100 Gran des . trockenen oxydirt salzsauren Kalkes 37 Gran. vorigen Versuche was sie 39 Gr.

Nach Bestimmung der Kalkmenge in der Auflösung war noch die Menge Salzsaure und oxydirte

Verbindungsverhältnisse der Körper im vorhergehenden Hefte S. 363 vergleichen.

d. H.

alzsäure, womit sie vereint war, aufzufinden. Die denge der Salzsäure wurde bestimmt, wie solgt:

Versuch 3. Es wurden zweihundert Granmaas iner Auflösung vom specifischen Gewichte 1,054 geommen; hiezu wurde eine bestimmte Menge Salzaure gesetzt, die nach vorlaufigen Versuchen mehr Is hinreichend war, alle oxydirte Salzsaure auszureiben aus dem Kalke. Die neue Verbindung wurde ut gerüttelt in einer Flasche und das oxydirt salzaure Gas hinweggeblasen, so lang als es fortfuhr ch zu entwickeln. - Die flüssige Auflösung wurde ann geprüft und sauer befunden, aber nicht farbeerstörend. Salpetersaures Quecksilber ward beigeigt so lang als Calomel sich niederschlug. Das Camel getrocknet wog 31 Gräne; ein Neuntel davon 'ar Salzsäure = 3,44 Gran; hievon abgezogen den üssig beigefügten Antheil 2,14 bleiben 1,5 Gr. Salzture als zuvor vorhanden in Verbindung mit Kalk. Iun sahen wir, dass der Kalk in 200 Maasen der 'lüssigkeit 5,7 Gran betrug *), welcher 3,5 Gr. Salziure erfordern würde; er hatte aber zuvor nur ,3 Gran; daher musste der an die oxydirte Salzaure gebundene Kalk so viel betragen als 2,2 Gran alzsäure zur Sättigung fordern würden. Daraus erellt, dass nahe 1 des Kalks in der Auflösung mit alzsäure verbunden war und der Ueberrest 2 mit xydirter Salzsäure. Aber die Menge der letzteren var noch unbestimmt.

^{*)} Es enthielten nämlich 1000 Gränmass Auflösung von 1,034 specif. Gew. nach dem vorigen Versuche 18,5 Grän Kalk also 100 nothwendig 1,85 und 200 also 5,7 Grän Kalk.

Der gewöhnliche Weg, den Gehalt von Bleichslüssigkeiten zu vergleichen, war bisher, ich, aufzufinden wie viel von einer gegebenen M gefärbter Flüssigkeit einen gegebenen Antheil sauren Flüssigkeit sättigen kann. Dieser Ve dient wohl zum Zwecke der Vergleichung; je er giebt uns keine Belehrung über die genaue \ men - oder Gewichts-Menge, welche die Flüss: von dem sauren Gas enthält. Wir könnten das Gas aus einem gegebenen Gewichte des trock oder des flüssigen oxydirt salzsauren Salzes o Hülfe einer Saure in eine graduirte mit Queck oder Wasser erfüllte Röhre treiben, aber mi genug wirkt jede dieser Flüssigkeiten auf die S zwar ist kein Zweisel, dass die Analyse ausfül seyn würde auf diese Weise, jedoch sie würd nen besondern zu diesem Zwecke bestimmten A Indess gelang es mir auf and rat erfordern. Wege ein vortreffliches Prüfungsmittel der M gebundener oxydirter Salzsaure zu finden. Prüfungsmittel ist eine Auflosung des grünen sch felsauren Eisens. - Sobald grünes schwefels: Eisen in Berührung mit oxydirt salzsauren A sungen kommt, verwandelt sich das schwarze E oxyd in rothes auf Kosten des Oxygens in der dirten Salzsäure. Ist zu wenig schwefelsaures worhanden, so ist die Mischung von einem sta Geschmacke nach oxydirter Salzsaure begleitet, es muss mehr schwefelsaures Eisen beigefügt v den bis die Flüssigkeit, bei angemessener Beweg aufhort oxydirt salzsaure Dampfe auszustossen; zu viel schwefelsaures Salz zugesetzt, dann r gradweise mehr saure Flüssigkeit beigefügt wei enige Tropfen von der einen, oder der andern lüssigkeit sind hinreichend der Mischung einen eiümlichen Charakter zu geben, wenn sie dem Satzungspunkte nah ist. Ich fand, dass 40 Granmaase
mer Auflösung des schwefelsauren Eisens von 1,149
ecif. Gewichte hinreichten, 100 Maase des oxydirt
Izsauren Kalkes vom specif. Gew. 1,034 zu sättigen.
m mehr ins Klare zu kommen über die verhältsmäsigen Gewichtstheile der oxydirten Salzsäure
ed des Kalks, welche sich gegenseitig sättigen,
achte ich folgenden Versuch:

Vers. 4. Eine graduirte Röhre wurde mit oxyrt salzsaurem Gas erfüllt. Sie wurde eingetaucht eine verdünnte Auflösung des grünen schwefeluren Eisens und alles Gas ward bei zweckmäsiger ewegung derselben unmittelbar verschluckt von der üssigkeit. Wenn ein Geruch blieb nach oxydirr Säure, so wurde der Versuch mit einer stärkeren uflösung des grünen schwefelsauren Eisens wiederolt; blieb aber kein Geruch so wurde er mit einer hwacheren wiederholt, bis nach wenigen Versuen die Starke der schwefelsauren Auflosung gefunn war, welche gerad hinreichte den Geruch des ases unwahrnehmbar zu machen, oder mit andern Forten die Säure zu sättigen. Diess erfolgte wenn e Auflösung 1,0120 spec. Gewicht hatte oder beihe i von der Stärke derjenigen betrug, die ich wöhnlich als Probauflösung anwende, wie oben wähnt. Nun wiegen 100 Maas oxydirt salzsauren ases 0,29 eines Grans, sein specif. Gewicht i6 gerechnet; und 100 Maase der schweselsauren

Auflösung enthalten (wie der Versuch mich bei lehrte) 1,52 Grane wirklich trockenen Salzes, word 68 Theile Schwefelsaure sind und 64 Theile Eisen oxyd, das bekanntlich 50 Theile Eisen und 14 Oxygen enthalt. Rothes Eisenoxyd enthalt wie bekannt halb so viel mehr Oxygen, als schwarzes; dahe werden 64 Theile schwarzes Eisenoxyd zu 71 rothem, oder das schwarze Eisenoxyd nimmt 7 Theile Oxygen auf von 29 der oxydirten Salzsaure und verwandelt sie in 22 Salzsaure. Diese Zahlen stimmen vollkommen zu denen, welche abgeleitet sind, als die Gewichte der Atome im 2ten Theile meiner Chemie*).

Wir sind nun im Stande die Menge der oxydirten Salzsaure in einer 1,034 spec. schweren Auflösung des oxydirt salzsauren Kalkes zu finden. Dit 100 Maas derselben 40 von einer 1,149 spec. schweren Eisenvitriollösung erfordern und diese 5,2 Gran schwarzes Eisenoxyd enthält, so werden wir haben 64: 29 = 3,2:1,45 Gran für das Gewicht der oxydirten Salzsaure in 100 Maas des flüssigen oxydirt salzsauren Kalkes vom spec. Gew. 1,034.

In 100 Maas einer Auflösung des oxydirt salzsauren Kalkes von 1,034 spec. Schwere finden wir also

1,85 Kalk **)
0,65 Salzsaure
1,45 Oxydirte Saure

5,95.

^{*)} man vergl. das vorhergehende Heft S. 364. d. H.

^{**)} Durch einen blosen Druckfehler steht im Original 1,15 wir fanden aber in Vers. 2. in 200 Gränmassen oxydirt salzsaur.

Aber da der Kalk mit den Säuren in einzelnen Frennten Antheilen vereiniget ist: so mag es Freckmäsig seyn den zu jeder Säure gehörigen heil anzugeben, wie folgt

o,65 Salzsaure o,70 Kalk

1,45 oxydirte Salzs.)

1,15 Kalk

= 2,6 oxyd. salzsaurer Kalk

5,95.

Es ist ferner ersichtlich, dass die oxydirte Salzmre und der Kalk vereiniget sind fast im Verhaltisse 29:24; was beweiset, dass die Verbindung eine
mfache oder ein Atom Kalk mit einem Atom
inre verbunden ist *).

Kehren wir nun zum trockenen oxydirt salzsauzn Kalke zurück: so finden wir, dass er zusamzengesetzt seyn muß aus

> 13,5 salzsaurem Kalke 26 oxydirt salzsaurem Kalke 18,5 Kalk 42 Wasser

100.

Kalkes 3,7 Grän Kalk und 1,3 Grän gemeine Salzsäure, wornach offenbar in 100 Maasen 1,85 Kalk und 0,65 Salzsäure
enthalten sind.

d. H.

Denn (s. das vorhergehende Heft S. 364) das chemische Differential des Kalks (ein Kalkatom nach Dalton) wiegt 24 und ein Differential der oxydirten Salzsäure 29. Die Verbindung des ersten Grades aus Kalk und oxydirter Salzsäure wird also im Verhältnisse 24:29 zusammengesetzt seyn.

Nach der Bereitungsart des oxydirt salzsam Kalkes müssen wir diese Verbindung als eine An von Sättigung des Kalkes und der Säure betrachte und daher annehmen, dass aller Kalk (ausgenomme der im salzsauren Zustande befindliche) vereinigt sey mit oxydirter Säure. Diess giebt die trocken Verbindung als bestehend aus

13,5 salzs. Kalke

14,5 oxyd. Salzs.

44,5 oxydirt salzsaurem, oder bai-

42 Wasser

100.

Hieraus erhellt, dass der Kalk mehr als hinreichend ist, zwei Atome statt eines der oxydirtei Salzsaure zu binden. Wir können daraus solgern dass dieses die Sättigung ist, welche durch die Bereitungsart des trockenen oxydirt salzsauren Kalken bewirkt wird; nämlich wenn ein Atom der Säure mit zwei Atomen Kalk vereiniget ist; so dass also das trockene Salz benannt werden kann: basisch oxydirt salzsaurer Kalk (suboxymuriat of lime). Bei der Auslösung im Wasser wird die eine Hälften des Kalks abgesetzt und eine Auslösung des einfachen oxydirt salzsauren Kalkes (simple oxymuriate) erhalten.

Das Alter vermindert den Werth einer Auflösung des oxydirt salzsauren Kalkes, indem es ihr
zum Theil umwandelt in salzsauren; aber diese
Wirkung findet auch gradweise Statt auf das trockene in einer Flasche enthaltene Salz. Ich besitze
einen Antheil dieses Stoffes, welchen Hr. Tennant,
der Verfertiger desselben, mir 1807 gab. Er war

mfänglich, so genau als ich diess bestimmen kann, on demselben Gehalt als der vorhin analysirte.

Hundert Gran davon, nun fünf Jahre alt, gaben ine Auflösung von 1000 Gran 1,034 spec. schwer, ie das frische oxydirt salzsaure Salz; aber die Aufsung besitzt blos 4 der oxydirten Saure, welche in er andern enthalten ist und zeigt 58 p. C. verbunnen und unverbundenen Kalk; so daß 100 Gran on diesem Kalksalze, wie es nun ist, ursprünglich 5 Grane gewesen seyn müssen. Er besteht nun aus

30 salzsaurem Kalke

- 12 basisch oxydirt salzsaurem Kalke
 - 26 Freiem Kalke mit Spuren von Kohlensäure
 - 32 Wasser

100

Bei Vergleichung dieser Resultate mit den vorergehenden erhellt, dass eine große Verminderung
es oxydirt salzsauren und Vermehrung des salzsauen Salzes eingetreten war; aber dass im Ganzen ein
roßer sich nicht durch Vermehrung der Salzsäure
asgleichender Verlust an oxydirter Salzsäure sich
eigt, welche daher zum Theil unzersetzt entwichen
yn muß.

Wir sehen also, dass der oxydirt salzsaure Kalk, r sey trocken oder slüssig, ein Bestreben hat auszuten in salzsauren Kalk; aber es erhellt nicht, warm ein so großer Antheil sogleich ansanglich darin efunden wird, wie 4 oder 5 des Ganzen. Ich bin eneigt anzunehmen, dass diess zufällig ist, und davon bhängt, dass das oxydirt salzsaure Gas nicht frei ist on salzsarrem Gas bei ursprünglicher Bereitung des xydirt salzsauren Salzes. Dass es nicht wesentlich sey,

dirt salzsaurem Gas ersüllt. Das Gas wurde verschluckt von gleicher Menge Kalkwasser. Die Verbindung hatte keinen Geruch nach oxydirter Salzsaure; aber wenn saurehaltiges Wasser beigesets wurde, so entstanden sogleich starke Dampfe. Dick beweiset, dass Kalkwasser eine ihm gleiche Menge oxydirter Salzsäure aufnehmen kann und nicht mehr, um neutralisirt zu werden. Nun enthalten 100 Granmaase Kalkwasser *) 0,12 Gran Kalk und 100 Mass oxydirter Säure wiegen 0,29 Grän; also sind in diesem Falle 24 Theile Kalk vereint mit 58 Salzsäure oder ein Atom Kalk mit zweien der Saure. Verbindung also ist eine überoxydirt salzsaurt, oder, wie ich sie lieber benennen möchte, oxydit! salzsaure vom 2ten Grad (binoxymuriate of lime doppelt oxydirt salzsaurer Kalk).

Diese Thatsache in Verbindung mit der Betrachtung, dass freier Kalk immer in der oxydirt salzsauren Auslösung gefunden wird, und ein slüchtiger Versuch, woraus ich schloß, dass dieselbe Menge Saure erforderlich sey, um eine oxydirt salzsaure Kalkauslösung als dasselbe Volumen Kalkwasser zu neutralisiren, wirkten zusammen mich lange Zeit irre zu leiten, hinsichtlich auf die wahre Natur und Beschaffenheit des oxydirt salzsauren Kalkes. Ich bildete mir ein, er sey zusammengesetzt aus salzsaurem und doppelt oxydirt salzsaurem Kalke, in Kalkwasser aufgelöset; aber ich fand bei dieser Vorstellungsart immer zu viel Kalk und zu wenig oxydirte

^{*)} Im Original steht "Non 100 grains of lime water contain 0,12 gr.;" es soll aber wohl 100 grain measures heißen; so wie auch vorhin Vers. 6. Z. 1. statt Kalkwasser wohl blos Wasser zu lesen seyn möchte.

d. H.

-Balzsäure. Zuletzt fing ich an zu vermuthen, daß des freien Kalks (wie ich ihn angenommen hatte) mehr an Menge seyn müsse, als man im Kalkwasser Bei sorgsaltigem Zusatze verdünnter Sauren zur Auflösung fand ich, dass viel mehr Säure beigesetzt werden durfte, als das Kalkwasser zu sattigen erforderlich war, ohne dass der stechende Geruch nach oxydirter Salzsäure entwickelt, oder der Kalk gesättiget wurde. Endlich wenn die Hälfte des Kalks also gesättiget ist: so bildet die andere Hälfte eine wahre doppelt oxydirt salzsaure Verbindung mit dem sauren Gas und etwas beigesetzte Saure treibt in diesem Falle das Gas stromweis aus. Wir haben einen diesem sehr ähnlichen Fall bei dem phosphorsauren Natron, wie es hier zu Lande bereitet wird, da es in der Auflösung alkalische Eigenschaften zeigt und so viel Säure zur Neutralisirung erfordert, als der Halfte des Natrons in der Auflösung angemessen ist, während die andere Hälfte Natron einen doppelten Antheil Phosphorsaure aufnimmt und in diesem Zustande neutral ist.

Da der oxydirt salzsaure Kalk so reichlich vermischt ist mit salzsaurem: so war es wünschenswerth zu erfahren, ob beide zum Theil getrennt
werden können durch ihre verschiedene Auflöslichkeit im Wasser. Bei dem Versuch ergab sich, daßs
beide Salze fast gleich auflöslich sind im Wasser.
Ich erhielt eine Auflösung von 1,14 specif. Gew.
bei Hinzufügung eines geringen Antheils Wasser zu
einem großen des Salzes; neue Antheile Wasser
wurden allmahlig heigefügt und Flüssigkeiten von
verschiedener Starke erhalten von obiger an bis zu
1,01. In allen diesen Auflösungen wurde sowohl

salzsaurer als oxydirtsalzsaurer Kalk gefunden; sin des letzteren war verhältnissmässig etwas mehr den ersten Auflösungen, so dass also, wie es scheine dürste, der oxydirt salzsaure Kalk noch etwas and löslicher ist als der salzsaure, und beide in der Annicht getrennt werden können.

8

fa

Die Auflösungen des oxydirt salzsauren Kaker Z verschlucken schnell das Salpetergas. 100 Maas von 1,054 specif. Gew. nahmen gegen 270 Maas Salpetergas auf. Die Flüssigkeit ist hierauf sauer und erfordert gegen 200 Maas Kalkwasser zur Sättigung. Rechnet man nach der Menge Salpetersäure, welche sich aus dem nitrösen Gas bilden mußte: so würden sich aus dem nitrösen Gas bilden mußte: so würden so 500 Maas Kalkwasser zur Sättigung erforderlich seyn. Daraus kann man schließen daß 100 Maas oxydirt salzsaurer Kalkauflösung in der That 100 Maas Kalkwasser sind, welche die Salze in Auflösung enthelten; d. h. der flüssige oxydirt salzsaure Kalk aus dem trokenen Salz bereitet, ist Kalkwasser das in Auflösung hält den einfach oxydirt salzsauren und gemeinen salzsauren Kalk.

Nach den Versuchen, welche ich auf dem Wege doppelter Wahlanziehung mit oxydirt salzsaurem Kalk und alkalischen und erdigen Salzen gemacht habe, zweisle ich nicht, dass die oxydirte Salzsaure sich mit mehreren Basen auf dieselbe Art wie mit dem Kalke verbindet und dass es wirklich eine Klasse oxydirt salzsaurer Salze giebt, wenigstens in slüssiger Gestalt *). Chenevix in seinen die oxydirte und

^{*)} Diess stimmet ganz mit Döbereiners Ersahrungen zusamemen s. d. J. Bd. 9. S. 12 ff.

d, II.

462 Dalton über den oxydirt salzs. Kalk.

womit die Körper sublimiren, (having a reference to the exact quantity of oxygen with which bodies sublime) wenn die Oxydation bewirkt wird durch Hülfe der oxydirten Salzsaure. Die Menge des rothen und grünen schwefelsauren Eisens in gegebenen Auflösungen ist leicht bestimmt und das grüne in rothes umgewandelt nach Gefallen. Uebrigens ist es unnöthig sich über den Nutzen zu verbreiten und die Anwendung der oxydirt salzsauren Salze, da beide sich selbst leicht dem practischen Chemiker darbieten werden, wenn die Natur dieser Verbindungen nur vollständiger bekannt wird.

Untersuchungen

über den

Wein und Weingeist.

trachtungen über die Verschiedenheit der Verdunstung des Weingeistes durch Häute von Thieren und von Federharz.

Eine Vorlesung in der mathemat. physikal. Klasse der k. k. Akad. d. Wiss. am 30. December 1809 *).

Gedrängt dargestellt

TOP

A. F. GEHLEN.

Der Hr. Vers. musste bei seinen anatomischen Untersuchungen natürlich zu Beobachtungen über die beste Ausbewahrungsart thierischer Praparate geleitet werden. Die frühern theilte er mit in Zusätzen zu Osiander's Abhandlung über das vortheilhafteste Ausbewahren thierischer Körper im Weingeiste, Göttingen, 1793, und sie haben sich seitdem auch

^{*)} Denkschriften der königl. Akademie der Wissenschaften zu München für 1811 und 1812. München 1812. 4. S. 273-292.

und in 2 nur 44° zeigte; die Rückstände dagegen von 5., 4., 5., 6. zeigten in dieser Ordnung 53°, 55°, '56°, der Weingeist war also hei Verringerung seiner Menge beträchtlich in der Güte gestiegen. feinen Häute 7. und 8. hatten außer der Menge auch die Starke des Weingeistes abnehmen lassen, indem der Rückstand von 7. nur noch 48° und von 8 selbst nur 40° zeigte. Es folgte aus jenen Erscheinungen in den 6 ersten Gläsern, dass das Cautschuek nur Alkohol aber nicht Wasser durchlasse, die thierischen Haute dagegen verhaltnissmäsig mehr Wasser. Eine zweite Versuchreihe, in welcher zwei Glaser mit Cautschuck - Haut, zwei andere mit Rindhlase, (bei dem einen die innere, dei dem andern die außere Oberfläche nach Außen) verbunden waren, gab schon in vier Wochen denselben Erfolg, nämlich in den ersten eine geringe Verminderung der Menge mit Abnahme der Stärke; in den letzten eine größere Verminderung mit größerem Alkoholgehalt des Rückstandes, wobei kein sehr auffallender Unterschied in Hinsicht auf die Verschiedenheit der nach Außen gekehrten Fläche der Rindblase Statt fand. In einem fünften Glase, dessen mattgeschliffener Rand mit einer ebenfalls matt geschliffenen Glasplatte bedeckt und darüber mit Rindblase verhunden, war der Weingeist in Menge und Stärke unverändert, wie es nach des Verf. früherer Erfahrung auch während eines Zeitraums von 5 Jahren der Fall gewesen war.

Um die Erscheinungen noch genauer aufzufassen, wurde eine dritte Versuchreihe angestellt, die mehrere Vergleichungspunkte darbot. Die dazu angewandten Gläser waren 7½" hoch und 10" weit. No. 1. mit mattgeschlissener Glasplatte und Rindblase verschlossen; 2. 3. 4. mit Cautschuck von zunehmender Dicke; 5. 6. Rindblase, bei einem die
innere, beim andern die äußere Oberstäche nach
Außen. In diese Gläser kam Weingeist von 62°;
7 Cautschuck von gleicher Dicke, wie beim 4. Glase;
8. 9. Rindblase, wie bei 5. 6. In diese drei Gläser
wurde destillirtes Wasser gegeben. 10 Cautschuckbedeckung; 11. Rindblase. Beide Gläser mit Weingeist von 94°. Alle Gläser genau zu gleicher Höhe
gefüllt.

Nach zwei Monaten zeigte sich bei Prüfung des Erfolgs, dass 1 unverandert war; bei 2.3.4 war die Verdunstung um so stärker gewesen, je dünner das Cautschuck, und nach Maasgabe dieser Verdunstung war auch der Weingeist schwächer, so dass die Rückstände 58°, 60°, 61° zeigten; bei 5.6 war die Verdunstung aus beiden Gläsern gleich, größer als die größte bei der Verschließung mit Cautschuck, aber die Rückstände zeigten noch wie im Anfange 62°, und Weingeist von dieser Starke verdunstete demnach durch Rindblase in ganzer Substanz. No. 7. war der Stand der Flüssigkeit unverändert und das Cautschuck lasst demnach kein Wasser durch; In 10 war die Menge merklich verringert und der Rückstand zeigte nur 90°; noch merklicher war die Veringerung in 11, wo der Rücktand nur 86° zeigte. Bei diesem starken Weingeist war also der Verlust in jeder Hinsicht auf Seite der Rindblase.

Zur Aufbewahrung gewöhnlicher anatomischer Präparate, z. B. von Embryonen, Sinnorganen u. s. w. hatte dem Hrn. Verf. eine Jojahrige Erfahrung einen Weingeist von 58° als den besten bewahrt.

478 v. Sömmerring über Weingeistverdunst

Deshalb wandte er in einer vierten Reihe Weingeit von dieser Starke an in vier Glasern, wovon zwei mit Cautschuck (eins mit der Decke von No. 7. in der vorigen Reihe;) zwei andere mit Rindblase verbunden wurden; bei dem einen der letzten überzog er die Rindblase noch mit Auflösung von Hausen-Die Gläser blieben 6 Monate stehen; es zeigte sich dann in Hinsicht auf die Verdunstung dasselbe Verhältniss zwischen den Bedeckungen aus Cautschuck und Rindblase, wie in den früheren Versuchreihen: geringe Verdunstung mit Schwächung des Weingeistes (57°) bei den ersten; stärkere bei den letzten mit größerem Alkoholgehalt des Rückstandes. Bei Vergleichung der beiden letzten Gläser ergab sich noch, dass die Ueberziehung der Rindhlase mit Hausenblasenauflösung die Verdunstung überhaupt und des Alkohols insbesondere sehr vermindere: denn bei der blosen Rindblase war 4 verdunstet und der Rückstand zeigte 40°; aus dem Glase mit der überzogenen hingegen nur zund der Rückstand hatte 42°.

Diese letzte Erscheinung bewährte sich auch in einer 5ten Versuchreihe, in welcher Weingeist von 40° angewandt wurde; selbst an Nachgeburthaut, die für sich in der ersten Versuchreihe den Weingeist nicht nur stark an Menge, sondern auch etwas an Alkoholgehalt verlieren lassen, nach dem Ueberziehen mit Hausenblase aber sich mit Rindblase gleichlaufend verhielt. Bemerkenswerth ist ein anderer Versuch in dieser Reihe, in welchem Nachgeburthaut mit Cautschuck-Auflösung überzogen worden war: das Verhalten dieser Decke war völlig übereinstimmend mit dem einer blosen Cautschuckhaut, wie es

470 v. Sömmerring über Weingeistverdunst.

Alkohol bestehe, daher der rückständige Weingeist einen größern Alkoholgehalt zeigt, so lange wenigstens, als der angewandte Weingeist nicht einen gewissen Grad der Starke übersteigt. Je dicker und dichter diese Haute sind, desto geringer ist die Verdunstung überhaupt, und des im Weingeist befindlichen Alkoholgehalts ins Besondere.

Indem der Verf. den Grund dieser Erscheinungen aufsucht, findet er ihn in der verschiedenen chemischen Verwandtschaft des Wassers und Alkohols zu dem Stoffe jener Bedeckungen, indem das Cautschuck im Wasser nicht auflöslich ist oder davon durchdrungen wird, wohl aber zum Alkohol, als dem Aether (dem Auflösungmittel des Cautschucks) ahnlich, in naher Beziehung stehe; der Alkohol hingegen wieder nicht auf den thierischen Stoff wirke, den das Wasser leicht durchdringe und zum Theil auflöse. Er bringt dafür noch einige später angestellte Versuche bei, in welchen er in zwei gleiche, 7" hohe und 1" weite, Gläser in jedes 1 Unze Aether von 0,755 spec. Gewichts that und das eine mit Cautschuckhaut von & Linie Dicke, das andere aber mit vorher eingeweichter doppelt über einander gelegter Rindblase, verband. Nach ungefahr Einem Jahre war der Aether durch die Cautschuckbede-'ckung ganzlich verflogen; das andere Glas hingegen hatte auch nach 1 ½ Jahren nur eine kaum bestimmbare Menge am Gewicht verloren *). In zwei an-

^{*)} Es bewährt sich hiedurch die in Apotheken gewöhnliche Verschließung der äthergefüllten Gefässe durch gute Korke und darüber gebundene eingeweichte Blase.

dere Gläser von 4 Zoll Höhe und 2" Mündung wurden in das eine 6 Unzen Weingeist von 50°, in das andere eben so viel gemeines Brunnenwasser gethan; dann noch in ein 4" hohes und 1" weites Glas 2 Unzen Weingeist von 67°, und alle drei Gläser mit der gleichen Rindblase verbunden. Nach Einem Jahre. weniger 14 Tagen, war das Wasser ganzlich verflogen; der Weingeist von 50° hatte nach Verlauf eines Jahres drei Unzen verloren und die rückständigen 5 Unzen zeigten nun 74°; nach 15 Monaten hatte der Weingeist von 67° auch die Hälfte verloren und die rückstandige Unze zeigte nun 86° *). Hier sieht man nun, wie der Aether, nach Maasgabe seiner Wirksamkeit auf den Stoff der Bedeckung, durch das Cautschuck noch weit stärker und schneller verdunstet als der starke Weingeist, (dritte Reihe No. 10 und in den eben erwähnten Versuchen der wo Weingeist von 67° angewandt war;) wogegen die thierische Haut, auf deren Stoff Aether wohl noch weniger Auflösungkraft außert, als Alkohol, ihn ganz zurückgehalten **) hatte. Wasser dagegen, das vom

^{*)} Der Hr. Verf. bedient sich zur Berechnung des Alkoholgehalts der verdunsteten Hälfte folgenden Verfahrens; er
bringt durch zugesetztes destillirtes Wasser den Rückstand
wieder auf das vorige Gewicht und bestimmt dann den
Alkoholgehalt. Jene 3 Unzen Rückstand von 6 Unzen
Weingeist von 50° z. B. zeigten noch Zusatz von 3 Unzen
Wasser 36°. Setzt man nun die verdunstete Hälfte =

1,00, so hatte sie aus 0,14 Alkohol und 0,86 Wasser hestanden; denn 14 + 36 = 50 (dem Alkoholgehalt des angewandten Weingeistes) und 14 + 86° = 100.

^{**)} Der Hr. Verf. führte noch die von ihm gemachte Erfahrung an, dass atmosphärische Eust sich ohne Abnahme lange in

462 v. Sömmerring über Weingeistverdungt.

Cautschuck nicht durchgelassen wird, (zweite Reihe No. 7.) verdunstete ganzlich durch thierische Haut; und aus den beiden eben angeführten Versuchen mit Weingeist von 50° und 67° ergiebt sich hinlänglich, (obwohl wegen der ungleichen Mündung beide nicht ganz genau vergleichbar sind,) dass die Menge der Verdunstung nicht im geraden Verhältniss stehe mit der Flüchtigkeit, (der Größe des Alkoholgehalts,) sondern mit der Wässerigkeit des Weingeistes.

(Ich wüßte wirklich nicht, welch anderer treffender Grund für die beobachteten Erscheinungen anzugeben ware, als die vom Hrn. Vers. angeführte verschiedene Verwandtschaft der zu sperrenden Flüssigkeit zum sperrenden Stoff; oder, um die Sache vielleicht noch allgemeiner und anschaulicher zu bezeichnen, die verschiedene Netzbarkeit des letzten von erster; denn ohne Zweifel würde die thierische Haut auch für das Wasser undurchdringbar geworden seyn, ware sie mit einer Auslösung von Fett, "Harz oder Cautschuck getrankt oder überzogen wor-

einem 1 1111 dicken Säckchen von Cautschuck aufbewahren lasse, brennbare Lust hingegen in demselben Säckchen nicht 24 Stunden durch, und macht dabei die Gleichung: Brennwasser (wie sein Sohn den Weingeist genannt hätte,) und Brennlust, (wie er in dieser Hinsicht das Wasserstoffgas nennen könnte,) kämen also darin überein, dass ihr Brennwesen wohl durch Cautschuck aber nicht durch Rindblase dringt. — Es ist indessen kein Gegenversuch mit letzter angeführt, und man sollte meynen, dass der bemerkte Erfolg nicht sowohl von der chemischen Beschassenheit des Wasserstoffgas, als von dem großen Unterschiede in den spec. Gewichten des in die Hülle eingeschlossenen, und das letzte-umgebenden, Gases herrühre.

den, so wie sie in diesem Fall höchst wahrscheinlich auch den Aether nicht zurükegehalten haben würde, gerade so, wie die mit Cautschukauslösung überzogene Nachgeburthaut, als Decke für Weingeist gebraucht in der 5. Reihe, den Character einer blosen Cautschuckhaut annahm. Eben so wird der Alkohol durch Tränkung oder Ueberziehung der Rindblase mit Stoffen, die von ihm noch weniger genetzt oder aufgelöst werden, wie z. B. Eiweis, mehr gegen Verdunstung geschützt seyn, als durch die Hausenblase, auf die er zwar auch nicht sehr wirkt, aber doch stärker als auf Eiweiss.)

(Bei dieser Ansicht der Sache begegnen aber in den Versuchen einige Ahweichungen, über die ich in ihnen selbst keine Aufklärung finde: Einmal namlich ging Weingeist von 62° in ganzer Substanz durch Rindblase durch, (dritte Reihe No. 5. 6.;) ein andermal hinterlies Weingeist von 50° einen bis 74° verstärkten und Weingeist von 67° einen auf 86° gestiegenen, (in den zuletzt angeführten Versuchen;) und Einmal ist sogar ein Weingeist von 94° auf 86° herabgesunken, (dritte Reihe No. 11.) Bekanntlich findet beim Alkohol in Hinsicht auf das Wasser derselbe Fall Statt, wie bei mehreren andern der Vereinigung mit Wasser fahigen Stoffen, daß nämlich ein Punkt des Gleichgewichts eintritt, auf welchem angekommen die beiden Stoffe nicht mehr durch die jedem einzeln zukommende ungleiche Ausdehnsamkeit oder Flüchtigkeit von einander geschieden werden können, sondern dazu andere auf den einen Stoff besonders wirkende Mittel angewandt werden müssen. Bei einem Weingeist von 94° ist dieser Punkt wohl

474 v. Sömmerring über Weingeistverdunst.

mehr als erreicht. Wie geschah es nun, dass er auf 86° herabkam? Sollte vielleicht ein so starker Weingeist unter solchen Umständen durch die Blase hindurch, und mittels ihrer, Wasser aus der Luft an-, ziehen? Dieses scheint mir nicht unwahrscheinlich, da die Erfahrung giebt, dass absoluter Alkohol, den man oft an der Lust offnet und einige Zeit ihr ausgesetzt lässt, nicht absoluter bleibt, z. B. bei Verfertigung von Alkolometern, in deren Construction da-, her, wenn man auf diesen Umstand nicht Rücksich nimmt, leicht Irrthümer sich einschleichen können. Ein Versuch mit absolutem Alkohol, unter einer Decke von Rindblase der Luft ausgesetzt, würde darüber entscheiden. Bedeutend ist mir, dass der Weingeist von 94° bei 86° stehen blieb, und auch der in den zuletzt erwähnten Versuchen angewandte von 67° auf 26° kam. Viel höher als 86° namlich wird man den Weingeist durch blose gewöhnliche Destillation nicht treiben können) *).

(Für die andere Abweichung aber, wo (dritte Reihe 5. 6.) Weingeist von 62° in ganzer Substanz durch die Rindblase ging, vermag ich in den vorhandenen Thatsachen keinen Grund aufzufinden.

^{*)} Der Herr Verf., der sich sehr viel mit Destillirung des Weingeistes beschäftigt hat, und solche in einem zweckmäßig gebaueten Ofen mit drei, treppenförmig über einanderliegenden, von Einem Feuer geheitzten, und daher verschiedene Hitzgrade annehmenden, Sandkapellen aus Glastorten verrichtet, erinnerte mir indessen, daß man durch blose Destillation aus Glasretorten den Weingeist bis auf 92° treiben könne, wenn man einen schon starken Weingeist einlegt: aber nicht höher.

Rosskastanien-Holze, ähnliche Beziehungen Statt, wie zwischen Cautschuck – und Thierhäuten; und et der sind hier um so mehr noch vergleichende Versuche aus nöthig, da der ungleiche Erfolg bei der Verdunstung in durch Blase vermuthen läst, dass auch beim Holze in die Verdunstung in ganzer Substanz an bestimmte las Bedingungen gebunden ist).

"Die Alten — sagt der Verf. in Hinsicht auf das Verhalten der Thierhaute — handelten daher wohl nicht so unbedachtsam oder unerfahren, als es vielleicht manchem Neuern scheinen mögte, wenn sie, nach der in einigen Inseln Griechenlands, so wie im Portugall und Spanien, noch heut zu Tage üblichen Weise, zur Aufbewahrung des Weins thierische Haute oder Schläuche brauchten, welche wohl den schlechtern, wasserigen, aber nicht den edlern, geistigen Theil durchlassen."

2. S. Th. v. Sömmerring über eine neue Art Wein zu veredeln.

(Aus einem Schreiben des Hrn. Akademikers Gehlen an den Herausgeber.)

— In der letzten Sitzung der math. - physikalischen Klasse am 27. Junius 1814 theilte Herr Geh. Rath, Ritter von Sömmerring sehr interessante Beobachtungen mit über eine neue Art, Weine zu veredeln, von welchen ich Ihnen ausführliche Nachricht geben will. Er wurde auf sie geleitet durch seine früheren über das verschiedene Verhalten von Bedeckungen aus Cautschuck und aus thierischen Hauten in Hinsicht auf Verdunstung von Wasser und Weingeist u. s. w., und sie sind als eine Fort-

etzung derselben anzusehen. Da von diesen, außer en Denkschriften der k. Akademie der Wiss. meises Wissens nicht die Rede gewesen ist, so sende hilhnen eine gedrängte doch vollständige Darstelng derselben aus der darüber erschienenen Abandlung, da sie nicht nur an sich merkwürdig sind, andern auch zu besserem Verständniss der neuen ber Weine dienen. Ich schließe diesen sodann mehere andere in neuerer Zeit bekannt gewordene Verandlungen über Wein und Weingeist an.

Der Herr Verf. führte am Ende seiner Vorleing eine Stelle des verewigten Lichtenberg's an,
hys. u. math. Schriften 4. Bd. Götting. 1806 S. 151)
e ich hier gleich an die Spitze stellen will, da wohl
cht jeder Leser ihres Journals das Werk zur Hand
it:

"Wie hat man die Weine durch Ruhe verbessert! Warum verbessert man nicht auch andere
Dinge durch die Zeit? Die Weine, die Weine
zu merken. Löst mir das Räthsel: warum kann
man nicht aus neuem Rheinwein in Zeit von
ein paar Stunden einen machen, den der größte
Weinkenner mit altem verwechselt?"

Die nachfolgenden Beobachtungen enthalten die zung dieser Aufgabe, obwohl fürs erste nicht in kurzer Zeit erreichbar. Doch sie können wohl ich in letzter Hinsicht noch weiter führen.

Vier Unzen rother Asmannshauser Rheinwein m Gewachs des Jahres 1811 wurden in ein weiss, fast cylindrisches, Weinglas von 3 Zoll Höhe d wenig über 2" Weite gethan und das Glas, mit iter, überall gleich dicker, vorher eingeweichter,

Rindblase überbunden. Der Stand von 2 und 4 Unzen war bezeichnet; so blieb das Glas, den Sonnenstrahlen unerreichbar, im Wohnzimmer auf einem Schranke ruhig stehen, vom 21. December 1812 bis 11. März 1813 (81 Tage), wo der Wein bis auf 2 Unzen verdunstet war. Nach Oeffnung des Glases zeigte der Rückstand folgende Beschaffenheit:

- 1) Er war weder schimmlig noch kahmig.
- 2) Auf der Obersläche des Weins und auf dem Boden des Glases zeigten sich kleine Rinden aus ganz kleinen halbdurchsichtigen röthlichen Krystallen, die sich ganz wie Weinstein verhielten.
- 5) Die Farbe des Rückstandes war zwar dunkler, als die des angewandten, auf gewöhnliche Weise in einer verkorkten und verpichten Flasche im Keller auf bewahrten, Weins; er war aber dabei klarer, durchsichtiger als letzter.
- 4) Der Geruch war stärker, in seiner Eigenthümlichkeit von dem des unveränderten Weins nicht merklich verschieden, jedoch mit einem angenehmen schwachen süßlichen Nebengeruch, gleich einem Strohwein.
- 5) Der Geschmack war geistiger, feuriger, gewürzhafter, dabei zugleich milder, öliger (firner nach der Kunstsprache der Weinkenner,) als der unveränderte Wein.
- 6) Er zeigte an dem Alkoholmesser (dem in der erwähnten Abhandlung angeführten) 8°, da der unveränderte Wein nur 4° hatte.

Hiernach war anzunehmen, dass der verslüchtigte Antheil, wenigstens größten Theils, blos aus Wasser bestanden habe; denn trotz denjenigen Beben mußten, sank er doch um 4° tiefer, als in dem angewandten. Ein Antheil des letzten, den Hr. von Sömmerring bis zur Trockne abzog, zeigte in dem Destillat 10° Alkoholgehalt.

Der Erfolg blieb sich in wiederholten Versuchen mit diesem Weine, auch bei größeren Mengen in größeren Gläsern, gleich. In einem derselben waren innerhalb acht Monaten 3 des Weins verdunstet. Der Rest verhielt sich im Wesentlichen, wie oben angegeben worden; nur hatte sich noch mehr Weinstein abgesetzt und der Alkoholmesser zeigte nur 6°, da der Wein merklich dicker war.

Ein anderer Wein, den Hr. v. Sommerring der Probe aussetzte, war Vin d'Hermitage. In 10 Wochen war † davon verdunstet: von dem Rückstande galt, abgesehen von den Eigenthümlichkeiten beider Weine, was von dem Rückstande des Asmannshauser gesagt worden: er war in Ansehen, Geruch und Geschmack veredelt. Auf mehrere Weine ist der Versuch noch nicht ausgedehnt.

Hr. v. Sömmerring bemerkte: man könne diesen Erfoig, der sich an das Verhalten des mit Rindblase bedeckten Weingeistes anschließe, wohl für nichts Anderes als eine Entwasserung, und als eine möglich natürliche, höchst einfache, Art von Verédelung des Weins ansehen. Wenn bekanntlich Wein in einer nicht ganz damit gefüllten Flasche, wo diese mit Kork verschlosen ist, in mehr oder weniger kurzer Zeit kahmig und sauer werde, so würde man ihn in halb oder ganz gefüllten Flaschen, wenn diese mit Blase verschlossen würden, in ge-

wöhnlichen Zimmern, jedem Temperaturwechse bis blosgestellt, Jahre lang anf bewahren können, ohne Werderbniss befürchten zu dürsen, sondern vielmehr in Erwartung von Verhesserung; und bei den gans gefüllten Flaschen würde bei der kleinen Obersläche auch die Menge nicht beträchtlich vermindert werden. Er hat, zur Prüfung dieser Vermuthung, selbst eine Flasche von ungesahr 40 Maas mit Wein gefüllt und ihre 1 ½" weite Mündung mit Blase verbunden hingestellt.

Von einem ähnlichen Prozesse leitete Herr von Sömmerring auch die dem Aelterwerden des Weins zugeschriebene Veredelung des Weins ab, indem wässerige Theile durch das Holz der Fasser verfliegen, und der darin aufgelöst gewesene Weinstein sich absetzt, wodurch der Wein firner wird. Es bleibe indessen immer noch ein sehr merklicher Unterschied zwischen der Veredlung des Weins in einem Fasse und in einem mit Rindblase verschlossenen Glase; denn schwetlich würde der Wein aus einem hölzernen Fasse bis auf 1 oder, gar 1 ohne Nachtbeil seiner Güte verdunsten konnen, wie dieses in den oben angeführten Fallen aus mit Blase verbundenen Glasgefassen Statt fand. Dieses sey leicht erklarlich, wenn man von dem Erfolg des Versuches hier eine Anwendung machen dürse, in welchem Weingeist von 40° durch eine Decke von Tannenholz in ganzer Substanz verdunstete: durch das Holz des Fasses namlich verdunste nicht blos vom Wasser sondern auch vom Alkohol des Weins, folglich sey es kein Wunder, wenn der Wein verderbe, da vorzüglich der Alkohol seine Erhaltung bestimme, der in den mit Blase verschlossenen Glasgefaßen zurückBleibe. Das sogenannte Zehren des Weins sey nichts anderes, als Verdunstung eines Antheils davon durch das Holz des Fasses, welche die Nachfül-"lung nöthig mache, bei deren Vernachlässigung der . Wein, besonders mittelmässiger, abstehe oder ver-- derbe. In jedem Falle hindern in der oben angege-_ benen Verfahrungsart die Verschließung mit Rindblase das Sauerwerden des Weins, wahrscheinlich durch Abhaltung des Zutritts der äußern Luft, den die trocknen Wande eines zum Theil (z. B. zur Halfte) leeren Fasses nicht so zu hindern vermögten, daher bei unterlassenem Nachfüllen die Essiggährung eintrete; und es würde aus diesem Gesichtspunkte belehrend seyn, die in den Glasgefaßen zwischen der Blase und der Oberfläche des Weins hefindliche Luft in verschiedenen Zeiträumen der Verdunstung zu untersuchen. Ein Vorzug der Veredlungsart in mit Blase verbundenen Glasgefaßen bestehe auch noch darin, dass letzte dem Wein nichts mittheilten; was beim Holze der Fall sey, aus dem der junge Wein einen großen Theil seiner Farbe ziehe, wie Hr. von S. Versuche über Weinbildung, als er vor 30 Jahren am Rheine lebte, gelehrt haben.

Hr. von S. verglich auch noch die von ihm aufgefundene Veredlungsart mit der bekannten durch
Gefrieren des Weins, und findet erste vorzüglicher,
weil 1) sie weniger umständlich, 2) reihlicher und
netter sey; 3) man es bei ihr auch ganz in seiner
Gewalt habe, die Veredlung bis auf einen ganz bestimmten und gleichformig bleibenden Grad zu treiben. (Man könnte noch hinzusetzen, das beim Gefrieren auch immer viel, am Eise hängen bleibender,

Wein verloren geht, und dass es ihn oft sehr me Veranderung geneigt mache. Auch ist nicht überah nce und in jedem Jahre der dazu nöthige Kältegrad vorhanden). Durch Anwendung derselben würde sich 1/18 vielleicht auch im Großen in kürzerer Zeit auf eine bestimmte, zuverlässige und gar nicht kostbare Weise diejenige Veredlung der Weine bewirken lassen, die man bisher nur durch Liegenlassen desselben auf dom Fasse zu erreichen vermogte. Hr. von S. hemerkte in dieser Hinsicht, dass bei einer solchen Anwendung, um den Erfolg sicher und in möglich kurzer Zeit zu erhalten, die äußern Umstände gehörig zu berücksichtigen wären, z. B. die Größe der Oberstäche des Weins und der Blase, die Temperatur, Luftwechsel u. s. w. des Zimmers.

In der erwähnten Sitzung der Klasse öffnete Hr. von S. ein Glas mit bis zur Hälfte verdunstetem Asmannshauser und liess daran den oben hemerkten Erfolg wahrnehmen, wovon ich mich schon vor langerer Zeit bei ihm selbst zu unterrichten das Vergnügen hatte. Sie freuen sich gewiss über die Art, wie Hr. von S. seine Entdeckung offen und ohne Geheimnisskrämerei mittheilt, da sich ohne Zweisel bedeutender Vortheil davon ziehen ließ; denn man kann durch sein Verfahren, so weit die Sache bis jetzt auch nur gediehen ist, sicher wenigstens neue und ganz vorzügliche sogenannte Liqueur - Weine erhalten; und im Großen, da es hier nur Raum, Zeit, Glasgefässe und Blase bedarf, für welche letzte sich zur Ausübung im Großen leicht ein Analogon künstlich versertigen liesse. Und die Sache hat sich nur erst im Keim entfaltet: Sie sehen leicht, nach

über eine neue Art Wein zu veredeln. 483

wie manchen Seiten und Beziehungen, sowohl in wissenschaftlicher wie in technischer Hinsicht, sie sich weiter entwickeln läst, und das hier noch Vieles ins Reine zu bringen sey. Hr. von S. wird gewiss den Gegenstand nicht liegen lassen, und ich werde Ihnen seiner Zeit von dessen fortgesetzten Beobachtungen Nachricht geben, so wie vom Erfolg eigener Versuche, die ich anzustellen gedenke.

Berzelius, über thierische Flüssigkeiten.

(Fortsetzung von Bd. 10. S. 154).

II. Abgesonderte Flüssigkeiten.

L's giebt keine schwerere Aufgabe in der Chemie aufzulösen, als die: über Absonderung thierischer Flüssigkeiten. Die circulirende Flüssigkeit wird durch das organische Laboratorium geführt, dessen sich die Natur bedient, kein fremder Stoff wird zugemischt, kein chemisches Reagens beigesetzt; und dennoch die Flüssigkeit, welche absliesst aus diesen Organen, hat chemische Eigenschaften, welche sie scharf unterscheiden von der gemeinschaftlich cirkulirenden Nicht blos das chemische Mittel, welches diese Veränderungen hervorbringt, ist uns unbekannt, sondern wir werden uns auch vergeblich umsehen nach einer entsprechenden chemischen Wirk-Es ist gewiss leicht zu vermuthen, dass durch den Einfluss des Nervensystems diese Umwandelung des Blutes in die abgesonderten Flüssigkeiten bewirkt werde; aber worin besteht dieser Einfluss? ist er electrisch, wie kann er in Uebereinstimmung gebracht werden mit unserer gegenwärtigen Kenntniss der electrischen Wirksamkeit? Wollen wir daher alle vorgebliche Vermuthungen aufgeben über diesen Gegenstand, der vielleicht immer ein Geheimnis für uns bleiben wird und, nach Kenntnissen die wir gegenwärtig besitzen, die cheenehr wir Licht über der ersteren Natur erhalten, esto interessanter wird die Zerlegung der letzteren verden, und viel kann geschehen durch eine vollandige Vergleichung zwischen den einen und den undern.

Es giebt zwei Klassen abgesonderter Flüssigkeien; namlich die Absonderungen (Secretionen) im
eigentlichen Sinne, oder die Flüssigkeiten, welche bestimmt sind, weiteren Dienst zu leisten im thierischen
Korper; und die Aussonderungen (Excretionen)
welche geradezu ausgestoßen werden aus dem Korper. Die Flüssigkeiten der ersten Art sind alle alkalisch; die der letzten alle sauer. Excretionen sind
der Urin, die ausdunstende Flüssigkeit und die Milch.
Alle andern Flüssigkeiten scheinen zur ersten Classe
zu gehören.

Die alkalischen Secretionen können in zwei sehr verschiedene Arten getheilt werden. Die ersteren enthalten denselben Antheil Wasser, als Blut, so dass die durch Nerveneinfluss hervorgebrachte Veränderung darauf begrenzt scheint, die chemische Form der eiweißartigen Materien abzuändern, ohne den verhältnissmäsigen Antheil des Wassers, oder der andern im Blut aufgelösten Stoffe zu beeinträchtigen. Die Galle, die Samenflüssigkeit u. s. w. sind von der Art. Eine zweite Art besteht in Flüssigkeiten, in welchen der Einfluss des Nervensystems einen rei-, chen Antheil der eiweissigen Materie absonderte und die zurückbleibende Flussigkeit verhältnissmassig mehr wässerig zurücke liess. Der Speichel, die Feuchtigkeiten des Auges, die Feuchtigkeit der Haut, sind von der Art; und in diesen Flüssigkeiten ist die

werden kann durch Essigsaure und Alkohol) und eien andern nicht extractartigen thierischen Stoff,
allbar aus seiner Auflösung im kalten Wasser soohl durch Gerbestoff, als salzsaures Quecksilber.
Bisweilen wird auch eine Spur phosphorsauren Navons entdeckt werden.

Die Excretionen sind mehr zusammengesetzter Natur. Sie enthalten alle eine freie Saure, welche Milchsäure ist; im Urin vermischet mit Harnsaure. Der Urin scheint allein eine einzelne eigenthümlich characterisirende Materie zu enthalten; aber die Milch hat deren drei, nämlich Butter; Käse und Milchzucker, welche indes hervorgebracht scheinen durch verschiedene Organe, die ihre Flüssigkeiten zusammengiessen. Die Ausdünstungsflüssigkeit scheint keine eigenthümliche Materie zu enthalten, sondern eine sehr wässerige Flüssigkeit zu seyn mit kaum einer Spur vom Eiweisse aus dem Blute; kurz sie scheint von derselben Art wie die andern ausgesonderten Flüssigkeiten seyn würden, beraubt ihrer eigenthümlichen Materie. Angenommen diese Materie sey den sie enthaltenden Excretionen entzogen, so wird doch die übrigbleibende Flüssigkeit ganz andere Eigenschaften zeigen, als der flüssige Theil der Secretionen, vorausgesetzt letztere seyen ebenfalls ihrer eigenthümlichen Materie beraubt. Die Flüssigkeit von den Excretionen ist sauer und enthalt erdige phosphorsaure Salze und lasst verdunstet einen reichlicheren Rückstand, als die Flüssigkeit von den Secretionen. Dieser Rückstand ist gelblich braun, von syrupartigem Zusammenhang und einem unangenehmen scharfsalzigen Geschmacke nach den darin enthaltenen Salzen. Er röthet Lackmuspapier, ist größtentheils auflöslich im Alkohol und diese geistige Auflösung enthält die salzsauren Salze des Blutes nebst freier Milchsaure, viel milchsaures Natron (das im Blut enthaltene freie Natron neutralisirt durch diese Säure) und die extractartige Materie, welche immer dieses Neutralsalz begleitet. Der im Alkohol unauflösliche Antheil enthält eine bemerkbare Menge phosphorsauren Natrons, ein wenig von einer thierischen Materie ähnlich der, welche in Secretionen gefunden wird, und auch erdige phosphorsaure Salze, welche in Auflösung gehalten wurden durch Milchsäure und gefallt durch Wirkung des Alkohols. Der Urin enthält überdies eine Anzahl anderer Stoffe, welche bei Abhandlung dieser Excretion einzeln angegeben werden sollen.

Nach dieser allgemeinen Ansicht der abgesonderten Flüssigkeiten will ich jede einzeln kurz abhandeln.

Von der Galle.

Es ist bekannt, dass die altern Chemiker die Galle als eine thierische aus Natron und Harz bestehende Seise betrachteten. Die Richtigkeit dieser Ansicht wurde ofters in Zweisel gezogen wegen des sehr geringen Natronantheils, und neuerdings hat unser geschickter Zeitgenosse Thenard eine Zerlegung der Galle bekannt gemacht, worin er als die wesentlichen Bestandtheile derselben angiebt: Natron, eine eigenthümliche Materie, Picromel von ihm genannt, und ein Harz, welche Stoffe vereinigt eine Flüssigkeit geben, die den Geschmack hat und die übrigen auszeichnenden Eigenschaften dieser Secretion. Dennoch habe ich mich überzeugt, das kein

Vorgänger es beschrieben. Ich will hier nicht meine Versuche einzeln erzählen über dieses angebliche Harz, sondern die Resultate meiner Untersuchungen vorlegen über die Galle selbst, welche den Leser in den Stand setzen werden, meiner Meinungen entweder beizustimmen oder sie zu verwerfen, je nachdem er sie in Uebereinstimmung finden wird mit genauen Versuchen.

Der Stoff, welcher der Galle eigenthümlich ist, bat einen ausnehmend bittern Geschmack, dem ein etwas süßlicher nachfolgt; auch sein Geruch ist eigenthümlich und die Farbe ist bei den meisten Thieren zwischen grün und grünlichgelb abweehselnd. Er ist auflöslich im Wasser und seine Auflöslichkeit wird nicht im mindesten befördert durch das Alkali in der Galle, da, wenn dieses durch eine Säure neutralisirt wird, die eigenthümliche Materie sich nicht absondert; sie löset sich auch im Alkohol auf in allen Verhältnissen. Gleich der eiweissartigen Materie des Blutes, woraus dieser eigenthümliche Stoff gebildet wird, vereint sie sich mit Sauren und giebt Verbindungen von zwei Graden der Sättigung und dieser entsprechenden Auflöslichkeit. Die Essigsäure, welche auflösliche Verbindungen mit dem Eiweisse des Blutes bildet, giebt dieselben mit der eigenthümlichen Materie der Galle; und demnach wird diese Materie nicht gefallt bei Zusatz dieser Saure zur Galle, ob sie gleich sich niederschlägt bei Hinzusügung von Schwefel- Salpeter- oder Salzsäure. Diess ist die wenig auflösliche Verbindung der galligen Materie mit einer mineralischen Saure, welche unrichtig von vielen Chemikern als ein Harz angesehen wurde, da sie die außeren Merkmale eines Harzes besitzt, bei Erhitzung schmilzt, sich außöset im
Weingeist, daraus wieder fällbar (wenigstens zum
Theile) durch Zusatz von Wasser. Die Alkalien,
alkalischen Erden, und alkalisch-essigsauren Salze
zersetzen diesen Stoff und lösen ihn auf; erstere indem sie ihn seiner Säure berauben, letztere indem
sie ihm Essigsaure darbieten, die ihn außöslich macht
im Wasser.

Die eigenthümliche Materie der Galle verbindet sich auch mit mehreren metallischen Oxyden zu einer pulverigen Masse; und die eben beschriebene harzartige Verbindung dieser Materie mit einer von den mineralischen Säuren bildet öfters mit denselben Oxyden einen pflasterähnlichen Körper, vergleichbar auch in dieser Hinsicht den wahren Harzen.

Der Grad der Auflöslichkeit dieser Verbindungen aus Säure und galligem Eiweißstoffe ist verschieden sowohl hinsichtlich auf die Thiergattung, als auch hinsichtlich auf die Lange der Zeit, nach welcher die Galle extrahirt wurde; denn je längere Zeit diese auf bewahrt wurde, desto mehr Auflöslichkeit erhalten jene Verbindungen; doch fand ich in diesem Falle immer, wenn ich eine neue Menge Säure hinzugoß und allmählig die Mischung verdunstete, daß harzartige Materie zu Boden fiel, so wie die aufgegossene Flüssigkeit mehr sauer wurde.

Die gallige Matterie kann auf folgendem Wege rein erhalten werden: man menge frische Galle mit Schweselsäure, verdünnt durch 3 bis 4 Gewichtstheilen Wasser; ein gelber Niederschlag von eigenthümlicher Natur erscheinet zuerst, welchen man muß

Materie im Blut? denn keine Spur von Stickgas sindet man in irgend einem andern Bestandtheile der Galle; auch enthält die Galle kein Ammoniak.

Folgendes ist das Resultat meiner Zerlegung der Galle

Wasser	•	•	•	•	•	•	•	907,4
Gallige N	l ateric	•	•	•	•	•	•	80,0
Thierisch gelöst	er Sch in der	leim Gal	der le .	Gall	enbla •	se, at	ıfge-	- 5,0
Alkalien Flüssig	und Sa keiten	alze gem	(die lein a	allen sind)	abge	sond	erter •	9,6
						•	-	1000.0

2. Von dem Speichel.

Der Speichel ist eine von den flüssigen Secretionen, die mehr Wasser als das Blut enthalt. Wenn er aus dem Munde ausgeworfen wird, so enthalt er thierischen Schleim, welcher nicht aufgelöst ist in dem Speichel, der ihm aber eine schaumige Beschaffenheit giebt. Dieser Schleim setzet sich allmahlig aus dem Speichel ab, wenn er in einem cylindrischen Gefaße auf bewahrt wird und mit größerer Leichtigkeit, wenn er vorher verdünnt wurde, worauf man den darüber stehenden Speichel abgießen kann.

Der Speichel ist zusammengesetzt aus

Wasser	•	•	•	•	•	992,9
Einer eigenthümli						
Schleim (Mucus)	•		•	•	•	1,4
Alkalischen salzsa	uren	Salzer	ı .	•	•	1,7
Milchsaurem Nati	on u.	thier	ische	r Mate	erie	0,9
Reinem Natron	•	•	•	•	•	0,2

1000,0.

Alkalien scheiden nichts aus ihnen ab. Der Schlein enthält also kein erdiges phosphorsaures Salz, obgleich sein Ansehen verleiten könnte dieses erdige Salz zu vermuthen. Er löset sich im Aetzalkali und wird daraus wieder abgeschieden durch Säuren. Ein geringer Antheil entzieht sich der Wirkung des Alkali, wird aber von der Salzsäure aufgenommen und ist von dieser Säure nicht zu trennen durch einen Ueberschuss von Alkali. Der Schleim des Speichels ist sehr leicht einzuäschern und obgleich phosphorsaurer Kalk darin in seinem natürlichen Zustande nicht durch Säuren entdeckt wird; so zeiget sich doch ein beträchtlicher Antheil des phosphorsauren Salzes in der Asche nach der Verbrennung.

Wird dieser Schleim abgesondert in den Speicheldrüsen, oder ist er blos der gemeine Mundschleim? Letzteres scheinet mehr wahrscheinlich; ob ich gleich gestehe, dass die reiche Menge dieses im Speichel enthaltenen Schleimes und die große Verschiedenheit seiner chemischen Eigenschaften von denen des Nasenschleims diese Meinung etwas zweiselhaft macht.

Dieser Schleim ist es, welcher den sogenannten Weinstein an den Zähnen veranlaßt, der anfänglich bloser Schleim ist, niedergeschlagen auf der Oberfläche der Zähne und ihnen anhängend, aber bald zersetzt zu werden anfängt, seine Farbe umändert durch Einfluß der Luft aus dem Weißen ins Gelbe oder Grünliche; die Wärme und Feuchtigkeit des Mundes tragen hei, die Zersetzung zu vollenden und einige erdige phosphorsaure Salze, welche durch Oxydation und Verbrennung im ossenen Feuer ent-

Oberstäche der Zähne abgesetzt durch einen langsameren, aber ähnlichen Prozess. Der Weinstein ist
also so zu sagen die Asche des Schleims, krystallisirt auf den Zähnen, wodurch sich, wie wohl bekannt mit der Zeit eine beträchtliche Kruste bildet.
Ich sand ihn zusammengesetzt aus solgenden Stoffen:

Erdige phosphorsaure Salze	•	79,0
Unzersetzter Schleim	•	12,5
Eigenthümliche Speichelmaterie	•	1,0
Thierische in Salzsaure auflösliche Mater	rie	7,5
,	,	100,0.

3. Der Schleim in den Schleimhäuten.

Ich will einige Bemerkungen vorausschicken über den in der thierischen Chemie gebräuchlichen Ausdruck Mucus (thierischer Schleim). Er bezeichnet eigentlich den Nasenschleim; aber mehrere Chemiker haben den Ausdruck auf andere Stoffe ausgedehnt, die man in den thierischen Flüssigkeiten findet, so dass Jordan, Bostock, Haldat u. a. ihn unter die wesentlichen Bestandtheile dieser Flüssigkeiten rechnen. Keiner dieser Chemiker betrachtete den Mucus, allgemein diesen Ausdruck gebraucht, als einerlei mit dem Nasenscheim, oder wenn sie so dachten war diess ein großer Irrthum. Ich muß nun erinnern, dass es kein thierisches Element giebt der Art, wie der Mucus thierischer Flüssigkeiten, indem der hiemit bezeichnete Stoff in der That milchsaures Natron ist, vermischt mit der thierischen Materie, welche dasselbe immer begleitet. Aber wenn der Schleim auch als ein besonderes Princip vorhanden

ware, so sollte doch ein anderer Ausdruck gewählt in werden, um ihn zu unterscheiden von dem Nasen- schleime, welcher sehr davon verschieden ist.

Die Chemiker, welche sich am meisten mit der Zerlegung des Mucus beschäftigten, waren Bostock, Fourcroy und Vauquelin; aber keiner hat eine recht genügende Darstellung seiner Eigenschaften gegeben. Die beiden letzteren Chemiker schrieben eine lange Abhandlung über den thierischen Schleim, aber sie verallgemeinten zu sehr die eigenthümlichen Merkmale des Nasenschleims, versuchend dieselben auszudehnen auf den Schleim der Eingeweide und der Gallenblase z. B., worauf sie durchaus unanwendbar sind.

Der Mucus der Schleimhäute wird durch dieselben Absonderungsorgane im ganzen Körper hervorgebracht und er besitzt überall dieselben außeren Merkmale, welche den Mucus auszeichnen; aber in den chemischen Eigenschaften ist der Mucus der verschiedenen Organe beträchtlich verschieden, gemäß dem erforderlichen Zwecke, diese Organe vor der Berührung fremder Stoffe zu schützen. So ist der Schleim in den Nasenhöhlen und der Luftröhre, welcher bestimmt ist die Membranen vor der aussern Luft zu schützen, verschieden von dem der Urinblase, welcher dieses Organ vor Berührung einer sauren Flüssigkeit bewahrt, oder von dem der Gallenblase, deren Inhalt alkalisch ist.

Die eigenthümliche thierische Materie des Mucus ist dieselbe in allen Fällen und hat folgende Eigenschaften: sie ist unlöslich im Wasser, vermag aber so viel dieser Flüssigkeit einzusaugen um mehr oder weniger durchsichtig zu werden, sie ist halbflüssig, in

was herrührt von Harnsaure, und scheint krystallisirt. Er erweicht sich ein wenig im Wasser. Der
Urinschleim ist leicht auflöslich in Alkalien und
wird aus dieser Auflösung durch Säuren nicht abgeschieden. Gerbestoff scheidet ihn in weißen Flocken ab. Ich werde wieder auf, diesen Gegenstand
kommen bei Zerlegung des Urins.

4. Flüssigkeiten der Gefäs-Häute.

Es ist hinreichend bekannt, dass die Oberstäche der Gesasshaute (serous membranes) immer beseuchist mit einer Flüssigkeit, welche im gesunden Zustande nicht in einer zur Analyse hinreichenden Menge abgesondert wird; aber bei Wassersüchtigen können wir uns von deren Eigenschaften unterrichten. Diese Flüssigkeit kann betrachtet werden als ein Serum, das \frac{2}{3} bis \frac{4}{3} seines Eiweisstosses verlor. Sie gerinnet nicht durch bloses Kochen, trübet sich aber allmählig und während der Verdunstung sammelt sich eine geronnene Masse an. Dieselbe zeigt sich als Eiweisstoss, hat aber eine schweselgelbe Farbe. Diese Flüssigkeit besteht aus

Wasser	•	•	•	•	•	•	988,50
Eiweisstoff	. •	•	•	•	•	•	1,66
Salzsaurem	Kali	und	Națr	on .	•	•	7,09
Milchsauren	n Nat	ron	und d	essen	thier	ische	r
Materi e	•	•	•	•	•	`•	2,52
Natron .	•	•	•	•	•	•	0,28
Thierischer,	blos	im	Wass	er au	flösli	chen,	
Materie n	nit ei	ner	Spur	phos	phos	aurer	
Salze .	٠	•	. •	•	•	•	0,35

1000,00.

Diese Flüssigkeit, deren Zerlegung hier mitgetheilt ist, war von einem Wasserkopfe *), die sich
wahrscheinlich mehr als jede andere durch Krankheit erzeugte den Flüssigkeiten des natürlichen Zustandes nahert, namlich wegen der kleinen Zeit in
welcher sie, bei der kurzen Dauer dieser Krankheit, einer freiwilligen Veränderung in den Gehirnhöhlen ausgesetzt ist. Die andern Wassersuchtflüssigkeiten sind im allgemeinen mehr concentrirt, entweder zu Folge einer längeren Auf bewahrung, oder
weil das Blutserum durchschwitzte, was immer in
den letzten Stadien der Wassersucht erfolgt und sich
auch zeigt in dem Urin und im Zellgewebe.

^{*)} Es macht mir viel Vergnügen, hier wieder auf die Arbeiten des Dr. Marcet zu kommen, welcher mehrere dieser Flüssigkeiten zerlegte mit Resultaten, die den meinigen so nahe kommen, dass sie zur vorzüglichen Bestätigung ihrer Genauigkeit dienen, besonders da unsere Versuche in derselben Zeit gemacht wurden, ohne dass einer Kenntnis von den Arbeiten des andern hatte. Dr. Marcet erhielt folegende Resultate:

	Flüssigkeit der Spina bifida	Flüssigkeit des innern Wasserkopfes
Wasser	, 988,60	9 90,80
Schleimiger Extract u. s. w.	. 2,20	1,12
Salzsaure Salze u. s. w.	. 7,65	6,64
Kohlensaures Natron	. 1,55	1,24
Phosphorsaure Salze	. 0,20	0,20

Rs ist zu bemerken, dass wenn Dr. Marcet eine größere Menge Natron erhielt, diess von der Zersetzung der milchsauren Salze herrührt, woher auch die Kohlensäure kommt,

5. Von den Feuchtigkeiten des Auges.

Die Menge dieser Flüssigkeiten, welche man sich verschaffen kann, ist so gering, daß es nicht leicht wird, eine recht genaue Zerlegung derselben anzustellen. Indess zeigten mir meine Versuche, daß sie sehr große Aehnlichkeit haben mit den andern Hautslüssigkeiten. Die des Auges zeichnen sich dadurch aus, daß sie vollkommen durchsichtig und farblos sind, während die andern Hautslüssigkeiten ins Gelbliche spielen. Die Feuchtigkeiten des Auges gerinnen nicht beim Kochen. Ihre Zusammensetzung ist folgende:

			•	,	Wässerige Feuchtigkeit	Gläserne Feuchtigkeit
Wasser	•	•	•	•	• 98,1ò	98,40
Eiweissto	eff-	•	•	•	eine Spur	0,16
Salzsaure	und	mile	chsat	ire Sa	lze 1,15	1,42
Natron, n	•			s imV hieris		
Materie	•	•	•	• •	. 0,75	0,02

100,00. 100,00.

Die Krystallinse hat eine eigenthümliche und sehr merkwürdige Zusammensetzung. Sie wurde als ein Muskel betrachtet, nach den sehr bekannten Versuchen von Reil, welcher bei Behandlung derselben mit Schwefelsaure in ihr ein eigenthümliches muskelartiges Gefüge gewahr wurde; und Hr. Chenevix fand auch, das ihre Dichtigkeit und specifische Schwere zunimmt gegen den Mittelpunkt. Aber ihre Auflöslichkeit im Wasser ist ein hinreichender Beweis, das sie kein Muskel sei, obgleich zu deren Bewirkung man sie zerreisen mus, und dann bleibt ein kleiner Theil einer ausnehmend durchsichtigen

Haut unaufgelöst. Dieser Umstand nebst dem der zunehmenden Dichtigkeit gegen ihren Mittelpunkt, beweiset, dass die Linse ein zelliges Gefüge hat, und die Zellen mit einer durchsichtigen Materie von verschiedenem Grade der Concentration angefüllt sind.

Die Zusammensetzung der Linse fand ich folgendermassen:

Wasser .	•	• ` •	•	•	, ♦	.•	58,o
Eigenthüm	liche M	I aterie	•	• .	• .	•	55,9
Salzsaure,	milchs	aure S	alze v	ınd tl	nieris	che	
Materie,					• '	•	2,4
Thierische		-				_	
löslich, r		_	_	_			1,5
Ein Theil	zurück	bleiben	den. 1	ınaufl	öslicl	hen	
Zellgewo	ebes .	•	• .	•	•	••	-2,4
. •	-	•	•	•			700 0

100,0

Die eigenthümliche Materie der Linse ist bemerkenswerth. Sie gerinnet beim Kochen, und das Geronnene hat alle chemischen Eigenschaften der farbenden Materie des Blutes, die Farbe ausgenommen,
welche ihm gänzlich fehlt. Verbrannt, lässt es ein
wenig Asche zurück, die einen sehr geringen Antheil Eisen enthalt. Die Flüssigkeit, worin das Geronnene sich bildete, rothet Lackmuspapier, hat den
Geruch der Muskelfeuchtigkeiten und enthält, gleich
diesen, freie Milchsaure.

Die vollkommene achromatische Durchsichtigkeit der Linse, ungeachtet deren Aehnlichkeit im chemischen Verhalten mit der färbenden Materie des Blutes, ist sehr bemerkenswerth. Das schwarze Pigment der Choroidea ist ein in Wasser und Säuren unauflösliches Pulver, aber leicht auflöslich in Alkalien.

506 Berzelius über thierische Flüssigkeiten.

Getrocknet und geglüht brennet es leicht, wie eine vegetabilische Substanz, und die Asche enthält viel Nach diesen Beobachtungen möchte man Eisen. wohl annehmen, dass auf der innern Oberstäche der Choroidea das circulirende Blut zersetzt werde, hierseine färbende Materie zurücklassend, welche zu optischen Zwecken nöthig ist, während der übrigbleibende Theil in das Innere des Auges geführt wird, vollkommen durchsichtig und farblos. Ist es nöthig, noch beizufügen, dass die angenommene Meinung von Anwesenheit der Gallerte und des Eiweisstoffes in der Linse unrichtig sey? Die Anwesenheit der freien Milchsaure in der Linse beweiset nichts für die angenommene muskulöse Beschaffenheit derselben, sondern zeigt blos die Anwesenheit absorbirender Gesasse, um die Erzeugnisse fortzuleiten von der freiwilligen Zersetzung der thierischen Materie, unter denen eines der wichtigsten Milchsäure zu eyn scheinet.

(Der Schluss folgt.)

Chemische Untersuchung

des

chwarzen Pigmentes der Ochsen- und Kälberaugen,

nebst

inigen physiologischen Bemerkungen über dasselbe

VOII

Dr. LEOFOLD GMELIN %

Einleitung.

Das schwarze Pigment in den Augen der Thiere ehien mir noch weniger untersucht zu seyn als nehrere andere Theile des thierischen Körpers, weßzegen ich dasselbe zum Gegenstand einer genaueren hemischen Untersuchung wählte. Zwar waren die Jelehrten längst der Meinung, seine schwarze Farbe

^{*)} Es macht dem H. d. J. Vergnügen diese vom Hrn. Verf. ihm gefällig übersandte Abhandlung hier anreihen zu können. Sie ist eine vom Hrn. Verf. selbst gemachte abgekürzte Uebersetzung der Dissert. ihaug. chemico physiolesistens indagationem chemicam pigmenti nigri oculorum taurinorum et vitulinorum, adnexis quibusdam in id animadversionibus physiologicis, auctore Leopoldo Gmelita Gottingensi. Gottingae. 1812.

rühre von der Menge des darin enthaltenen Kohlenstoffs her; diese Meinung war jedoch noch nicht durch Versuche begründet. Man könnte, da das Blut in großer Menge dem Auge zuströmt die schwarze Farhe dieses Pigments, auf ähnliche Art wie die des Blutes, aus einem Eisengehalte ableiten und daher wird man zweiselhaft bleiben, ob, im Falle man ver Sieichen soll, dieses Pigment mehr mit der Tinte oder mit der Tusche zu vergleichen sey, während es übrigens noch möglich bliebe, daß die Farbe des Pigments von einer ganz andern Ursache herrührte.

So viel ich weiß, ist bis jetzt noch keine chemische Untersuchung des schwarzen Pigments bekannt gemacht worden, eine Inauguraldissertation des Dr. Elsässer ausgenommen, die 1800 zu Tübingen erschien; doch sind seine Versuche mit zu wenigem und zu unreinem Pigment angestellt.

Daher schien es mir nicht unnütz, wenn ich die chemischen Verhältnisse des schwarzen Pigments gegen andere Körper untersuchte, seine Bestandtheile ausforschte, und ihm die Stelle anwiese, die es in der chemischen Reihe der Körper einzunehmen hat; wozu ich noch einige physiologische Bemerkungen gefügt habe.

Ich habe zu den nun zu beschreibenden Versuchen das Pigment von so viel Ochsenaugen als ich in der nicht großen Stadt, wo ich bei Anstellung dieser Untersuchung lebte, mir verschaffen konnte (von ungefähr 700) angewandt. Da das schwarze Pigment dieser Augen mit dem der Menschenaugen im aussern Ansehen, in der anatomischen Lage, und ohne Zweisel auch in den Functionen vollkommen über-

einstimmt, so darf man annehmen, dass auch ihre Mischung und chemischen Verhältnisse nicht sehr von einander abweichen.

I.

Vom schwarzen Pigmente, wie es in den Ochsen- und Kälber-Augen vorkommt.

1. Anatomische Beschreibung desselben.

Das schwarze Pigment findet sich:

- a. Auf der Traubenhaut.
- b. Auf den Ciliarfortsätzen, und vorzüglich in ihren Zwischenraumen.
- c. Auf der ganzen innern Oberstäche der Aderhaut, das tapetum lucidum ausgenommen, welches nur mit einem weißen Schleime überzogen ist.
- d. Auf einem Theile der außern Obersläche der Aderhaut.

Auf der Traubenhaut und den Ciliarfortsätzen findet sich das schwarze Pigment in viel größerer Menge und viel fester, als auf der innern Oberstäche der Aderhaut. Das Pigment auf der äußern Oberstäche der Aderhaut beträgt sehr wenig, und findet sich gar nicht in den Kälberaugen. Zinn leitet nicht einmal die braune Farbe auf der äußern Oberstäche der Aderhaut erwachsener Thiere vom schwarzen Pigment ab, sondern erklärt sie für die dem zwischen Aderhaut und Sclerotica liegenden Zellgewebe eigenthümliche Farbe, und er vergleicht dieses Zellgewebe mit dem mehrerer conglobirten Drüsen und mit dem Malpighischen Schleime, welche auch an und für sich dunkel gefärbt seyen, ohne einen eig-

nen Farbestoff zu enthalten. Nach seinen Versuchen fürbt dieses Zellgewebe weder den Finger, mit dem man es reibt, noch Wasser, mit dem er es mehrere Tage stehen ließ, bis es endlich durch Fäulniß in schwarze Flocken aufgeköst wurde *). Allein die Aehnlichkeit mit den conglobirten Drüsen und mit dem Melpighischen Schleim beweist nichts, weil es im Gegentheile wahrscheinlich ist, daß auch diese Gebilde ihre braune Farbe einem eigenthümlichen Pigmente verdanken; und außerdem fand ich bei den Ochsenaugen, daß sowohl die äußere Fläche der Aderhaut, als die innere der Sclerotica den Finger beim Reiben sogleich färbten, und daß eben so schnell das Wasser sich färbte, in der ich nur die Sclerotica bewegte.

2. Angabé des Verfahrens, wie das Pigment aus den Augen gesammelt wurde.

In einem mit dem Scalpell in die Hornhaut gemachten Einschnitt brachte ich eine Scheere, mit
welcher ich von der Hornhaut gegen die Insertion
des Sehnervens zu, und von da wieder gegen die
Hornhaut zu schneidend, das Auge in zwei Hälften
theilte. Die Glasfeuchtigkeit fiel nun mit der Linse
heraus, und riss oft die Markhaut der äußern Hälfte,
in welche nämlich der Sehnerve nicht inserirt war,
mit sich. Die Markhaut wurde mit einer Zange behutsam abgezogen, und nun das Pigment von der
innern Obersläche der Aderhaut, von den Ciliarsortsätzen und von der Traubenhaut vermittelst einer in

^{*)} Zinn: Descriptio oeuli humani pag. 31 et seq.

den; zu frische und zu alte Augen lieferten am wenigsten. Aus 50 Kälberaugen bekam ich ungefähr 1 Drachme.

- 4. Chemische Verhältnisse dieses Stoffs.,
- a. Papier mit der Farbe der Veilchen gefärbt wurde kaum davon grün gefarbt.
- b. Dieser Stoff, bei 10-15° R. sich selbst überlassen, faulte unter Verbreitung des Geruchs nach faulenden Fischen.
- c. Bei etwas hoherer Temperatur getrocknet verhärtete dieser Stoff zu einer tuschähnlichen Masse, welche auch, an die seuchte Hand gerieben, diese schwärzte. Auf dem Feuer verbrannte sie mit blauer Flamme, mit dem Geruche nach verbranntem Horn und unter Hinterlassung vieler Kohle.
- d. Der frische Stoff, mit Wasser gemischt und gekocht, bildete auf der Oberfläche der Flüssigkeit, und auf dem Boden des Gefasses eine Haut, das schwarze Pigment coagulirte ein wenig, und setzte sich aus der Suspension, so dass die darüber schwimmende Flüssigkeit etwas minder trüb erschien.
- e. Wurde der frische Stoff mit kaltem Wasser stark geschüttelt, so stellte er eine schwarze schaumende Flüssigkeit dar, in der man deutlich kleine schwarze Flocken erkannte, die jedoch selbst nach 2 Tagen noch nicht völlig zu Boden sanken. Diese Mischung ließ sich nur sehr schwierig durchseihen, und man erhielt eine noch vom Pigment trübe Flüssigkeit, die mit Gallapfeltinctur einen gelben Niederschiag bildete, und die der Siedhitze ausgesetzt sowohl mit einer Haut überzogen wurde, als auch auf

den Boden des Gefasses eine dem geronnenen Eiweiss ähnliche Substanz absetzte.

, !_

mengeschüttelt, so setzte er sich schon nach einer Stunde in Flocken zu Boden, und der darüberstehende Alkohol war vollkommen wasserhell. Nach dem Filtriren, welches sehr leicht von Statten ging, machte er mit schweselsaurem Silber eine größere, mit salzsaurem Baryt eine kleinere Trübung; von der Galläpseltinktur wurde er nicht getrübt. Nach dem Abdampsen hinterließ er ein wenig einer weissen schleimigen Materie.

Der vom Alkohol nicht aufgelöste Rücksand war nach dem Trocknen vom getrockneten Stoff in c nicht zu unterscheiden, jedoch war er spröder und färbte, an die feuchte Hand gerieben, nicht ab. Wasser, mit dem er gekocht wurde, nahm aus ihm Schleim auf, welcher durch Galläpfelaufguß in gelben Flocken niedergeschlagen wurde, und welcher nach Verdampfung des Wassers als eine kleine weise, im Wasser wieder auflösliche Rinde zurückeblieb.

Der Alkohol scheint daher den größten Theil des Schleims coagulirt, und im Wasser unauflöslich gemacht zu haben.

g) 2 Grane des getrockneten Stoffes wurden mit Aetzlauge behandelt, in der sie sich bald erweichten, so dass sie nach 2 Tagen fast ganz verschwunden waren. Nachdem die Auslösung durch Kochen befördert und das verlorne Wasser ersetzt worden war, so wurde die Flüssigkeit filtrirt. Sie lief mit brauner Farbe hindurch, und liess auf dem Filtrum nur einen & Gr. schweren Rückstand, welcher durch

wiederholte Behandlung mit Aetzlauge bis auf & Gr. verringert wurde.

Aus den filtrirten Flüssigkeiten fallte Salzsaure kleine Flocken, die bei der ersten Flüssigkeit weniger braun erschienen, als bei den Flüssigkeiten, mit denen der Stoff hinterher behandelt worden war. Die über den Flocken stehende hellgelbe Flüssigkeit gab mit Galläpfelabsud einen schwachen gelben Niederschlag; niemals zeigte sich auf ihrer Obersläche eine settartige Materie.

Wurde sogleich zu der Auflösung des Stoffs in Aetzlauge Galläpfelaufgus gefügt, so entstand ein sehr starker gelbbrauner Niederschlag, welcher sich in einer großen Menge von Aetzlauge mit stark rothbrauner Farbe wieder auflösete.

Beurtheilung dieser Versuche: Wenn man nur denjenigen, auf der Aderhaut, Traubenhaut und den Ciliarfortsatzen der Thieraugen befindlichen Stoff unter dem Namen des schwarzen Pigments begreifen will, dessen vorzüglichster Charakter in einer schwarzen oder beinahe schwarzen Farbe besteht, wodurch er ja nur seine Function zu versehen fahig ist: so kann man auf keine Weise den bis jetzt untersuchten Stoff, welcher aus chemisch verschiedenen Materien zusammengesetzt ist, reines schwarzes Pigment nennen. Denn nach den erwähnten Versuchen ist er theils im Wasser auflöslich, theils unauflöslich; theils farblos, theils schwarz, theils schleimig, theils körnig. Obgleich diese verschiedenen Materien im thierischen Körper zu einem Ganzen verbunden sind, und ob sie daher gleich der Anatom sämmtlich unter dem Namen des schwarzen Pigments begreisen darf, so kann man doch in der Chemie nicht so ver-

doch die Netzhaut durch Schütteln mit Wasser sast ganz in ihm auslöst, bis auf wenige Flocken, welche aber nicht zu Boden sinken, so kann man das Pigment von beigemengter Markhaut auf dieselbe Weise besreien, wie vom beigemengten Schleim, nämlich durch Wasser, besonders wenn man dieses nicht absiltrirt sondern decantirt. — Die Verunreinigungen endlich mit der Feuchtigkeit des Glaskörpers und mit der wässerigen Feuchtigkeit lassen sich ebenfalls leicht durch Wasser hinwegnehmen.

Aus diesen Betrachtungen ergiebt sich

5. Das Verfahren, welches bei der Reinigung des schwarzen Pigments beobachtet worden ist.

Um den Schleim in Wasser aufzulösen, reichte das Umrühren mit einem Glasstabe durchaus nicht hin, sondern es ersorderte des hestigsten langer sortgesetzten Schüttelns in einem verschlossenen Glase. Hierbei bildete sich ein lange stehenbleibender Schaum, welcher kleine Faserchen und andre Unreinigkeiten enthielt, und abgenommen wurde. - Um nun das schwarze Pigment von jener Auflösung des Schleims zu trennen, versuchte ich, die Flüssigkeit zu filtriren; allein im Ansange lief die Flüssigkeit auch durch das dichteste Filtrum noch schwarz gefarbt, was die große Feinheit des Pigments beweist, und zuletzt lief selbst durch das weiteste Filtrum nichts mehr hindurch, weil dieses durch geronnenen Schleim, oder durch Pigment, oder durch beide zugleich verstopft worden war; und war endlich ein Theil der Flüssigkeit durchgelaufen, und der andere verdunstet, so hielt es sehr schwer, das übrig geblie-Ausserdem bene Pigment vom Papiere zu trennen.

letzte Theil der Flüssigkeit erst spät etwas klar wurde, und da man endlich dieselbe Menge 3 bis 4 mal mit Wasser zu behandeln hatte, so dauerte die Reinigung oft noch länger. - Allerdings hätte ich das Pigment nicht zu so wiederholtenmalen mit Wasser zu behandeln gehabt, wenn ich sogleich eine verhältnisweise größere Menge Wasser angewandt hatte; allein bei der längern Zeit die erforderlich gewesen ware, bis sich das Pigment heraus gesenkt hatte, hätte die Fäulniss so zunehmen konnen, dass selbst das Pigment dadurch zersetzt worden wäre. Dieses scheint zwar einer von denjenigen thierischen Stoffen zu seyn, welche am längsten der Fäulnis wiederstehn; denn reines Pigment blieb Monate lang unter Wasser schwarz und unverändert; doch glaube ich, dass das mit faulendem Schleim gemischte Pigment von dessen Faulniss mit ergriffen, und dass es wenigstens durch die Bildung von Ammoniak etwas verändert wird.

Das Pigment der Ochsenaugen und das der Kälberaugen weichen in ihrem Verhalten bei der Reinigung nicht merklich von einander ab; nur enthielt das aus Ochsenaugen nach der Reinigung eine grösere Menge von jenen durchsichtigen Schleimkorperchen.

6. Chemische Untersuchung des Schleims, welcher im Auge mit dem schwarzen Pigment verbunden ist.;

Seine chemischen Verhältnisse, so lang er noch mit dem schwarzen Pigment verbunden ist, sind schon erwähnt; hier nur von denen, die er zeigt,

sen Niederschlag, der am Licht sich violett überzog. — Mit salzsaurem Baryt zeigte sie erst nach längerer Zeit eine schwache Trübung. — Mit Kalkwasser und Blutlaugensalz nichts. — Mit Gallapfeldecoct erzeugte sich ein gelbes in Kali wieder auflösliches Präcipitat.

b. Ein andrer Theil der Schleimauflösung wurde noch weiter eingekocht, und nachdem sich viel Haut gebildet hatte, so wurde der Rest in die Kälte gesetzt; doch erzeugte sich keine Gallerte. Bei weiterem Abdampfen verwandelte sich Alles in Haut, und selbst Salzkrystalle wurden nicht bemerkt. Beim Abdampfen bemerkte man einen Geruch nach Tischlerleim. Die einmal gebildete Haut war nicht mehr im Wasser auflöslich, welches sie jedoch gelb färbte.

Ueber diese Versuche lässt sich solgendes sagen: Nimmt man als festen Charakter des Eiweisstoffes an, dass er bei einer Temperatur von 60 bis 80° R. sogleich gerinnt, und das Wasser, in dem er aufgelöst war, ganz verlässt, so kann man den Stoff, der in diesen Versuchen die Hauptrolle spielte, nicht für Eiweisseff halten. Denn die Auflösung setzte blos in dem Verhaltnisse eine Haut ab, in welchem sie verdampfte, und nicht sogleich im Anfang des Kochens alle Haut; auch bildeten sich nie Flocken in ihr, wie in einer Auflösung des Eiweißstoffs. weniger aber gleicht dieser Schleim der Gallerte, da diese beim Einkochen keine nachher im Wasser unauflösliche Haut absetzt; überdiess gestand die durch Einkochen concentrirte Flüssigkeit nicht in der Kalte zu Gallerte, und wurde selbst nicht einmal zäher durch das Einkochen, sondern vielmehr flüssiger, nur

ist dieser Schleim des schwarzen Pigments als ein dem Eiweißstoff sehr ahnlicher Stoff anzusehn, der vor seiner Auflösung im Wasser durch seine zahe schlüpfrige Beschaffenheit, nach der Auflösung im Wasser aber darin mit dem Eiweißstoff überein-kommt, daß er durch Gallapfeldecoct und durch Alkohol gefällt wird, daß er durch Einkochen im Wasser unauflöslich wird, und daß er in der Kälte nicht zu Gallerte gesteht. Jedoch weicht er darin vom Eiweißstoff ab, daß er beim Einkochen nur nach und nach gerinnt, und daß er nicht gerinnt bei Zusatz einer Säure.

Ueber die übrigen Bestandtheile dieser Flüssigkeit gilt solgendes: Da das rohe Pigment sehr schwach alkalisch reagirt hatte, so ist es wohl nur der mindern Concentration zuzuschreiben, warum nicht auch diese Flüssigkeit die Veilchentinctur grün färbte. Außerdem verriethen die Reagentien eine größere Menge von Salzsaure und eine geringere von Schwefelsaure. Da jedoch die Menge der Salze so wenig betrug, dass sich nach dem Abdampfen nicht einmal ihre Krystalle zeigten, so lässt sich blos vermuthen, dass die Flüssigkeit salzsaures und schweselsaures Natron, nebst wenig sreiem oder kohlensaurem Natron enthalte. Jedoch bleibt es unentschieden, ob diese Salze dem Schleime schon im Auge beigemengt waren, oder ob sie blos von der Glasseuchtigkeit und wässerigen Feuchtigkeit herrühren, da in diesen salzsaures und freies Natron dargethan ist.

H.

Vom gereinigten schwarzen Pigment.

Physische Eigenschaften desselben.

Das gereinigte schwarze Pigment stellt eine schwarze oder schwarzbraune leicht zerreibliche Masse dar, welche durch ihr allmäliges Niedersinken im Wässer ein etwas größeres specifisches Gewicht verräth.

Es ist geruchlos, an die Zunge hängt es sich wie ein Absorbens, und schmeckt nach Thon, doch zugleich etwas gewürzhaft.

An eine mit Wolle geriebene Siegellackstange ling sich ein dünnes ½ Zoll langes Blättchen schwarzen Pigments mit seinem einen Ende an, während es mit seinem andern vom Siegellack entsernten Ende ein kleineres Blättchen Pigment anzog. Hieraus kann man schließen, daß das schwarze Pigment die Electricität leitet.

Wie viel reines schwarzes Pigment ein Auge enthalt, ist schwer zu beurtheilen; denn theils last es sich nicht ganzlich vom Auge absondern, theils geht während der Reinigung viel verloren, und theils enthalt selbst das gereinigte Pigment noch einige fremdartige Beimischung. Aus 500 Kalberaugen und 100 Ochsenaugen erhielt ich 75 Gran auf die angegebene Weise gereinigten Pigments.

Chemische Verhältnisse des gereinigten schwarzen Pigments auf nassem Wege.

Ausführlicher habe ich hierüber in der Dissertation gesprochen, woraus dieser Auszug mitgetheilt

- ist. Dort sind alle einzelnen Versuche angeführt. Hier will ich blos die Resultațe mittheilen und nur bei einigen Punkten ein wenig verweilen:
- 1. Das schwarze Pigment ist nicht im Wasser, auch nicht, nach Art der Harze, im Alkohol, flüchtigen oder fetten Oelen oder im Schwefeläther löslich, eben so wenig im Kalkwasser und destillirten Essig; es wird auch von diesen Flüssigkeiten nicht verändert.
- Es löset sich im flüssigen Kali und Ammoniak, mit Unterstützung der Wärme, auf und wird aus dieser Auflösung durch Säure gefällt.
- 3. Concentrirte Schwefelsäure löset das Pigment mit schwarzer Farbe auf und setzt es, bei Zusatz von Wasser, wieder mit dunklerer Farbe ab. — Concentrirte Salzsäure farbt das Pigment ebenfalls dunkler, löset aber nur einen Theil davon auf. - Concentrirte Salpetersäure löset das Pigment gänzlich mit braunrother Farbe auf und lässt es bei Zusatz von Wasser nur zum Theile mit blasserer Farbe fallen. – Oxydirte Salzsäure färbt das Pigment blasser und löset einen Theil desselben auf.

Auffallend ist es, dass das durch Salpetersäure oder oxydirte Salzsaure gebleichte Pigment bei Befeuchtung mit Aetzlauge sogleich wieder seine schwarzbraune Farbe annimmt, und dass es diese Farbe auch behält, wenn es in der Aetzlauge aufgelöst, und durch eine im Ueberschuss hinzugefügte Saure wieder daraus niedergeschlagen wird. Ist die Verbindung von Sauerstoff mit dem Pigmente wirklich die Ursache der blassern Färbung, so lässt sich diese Erscheinung auf zweierlei Weise erklären: Nämlich entweder behält das oxydirte Pigment bei seiner Verbindung mit dem Kali seinen Sauerstoff, und wird nur dunkel so serne es mit dem Kali verbunden ist; oder, weil etwa das so stark oxydirte Pigment keine, oder nur eine schwache Affinität gegen das Kali zeigt, so wird, wegen der größern Affinität des Kalis zu einem minder oxydirten Pigmente, ein großer Theil des mit dem Pigmente verbundenen Sauerstoffs ausgeschieden.

Gegen die erste Annahme spricht schon, dass das Pigment seine dunkelbraune Farbe noch behält, wenn es durch überschüssige Säure wieder vom Kali getrennt worden ist. Um diese Sache noch mehr aufzuklären, stellte ich folgenden Versuch an:

Eine Menge des oxydirten Pigmentes wurde mit Wasser übergossen, und als das Pigment vom Wasser durchdrungen zu Boden gefallen, also von der 'adhärirenden Lust befreit worden war, so wurde Aetzlauge hinzugegossen, und zwar allmalig, so dass sie, ohne sich mit dem Wasser zu mischen, auf den Boden des Gefässes hinabfloss. Das Pigment wurde sogleich bei ihrer Berührung dunkel gefärbt, zugleich aber wurde es zum Theil durch die sich entwickelnden Gasblasen bis an die Oberflache des Wassers gehoben, welches mit der Aetzlauge unvermischt, und folglich von gleichem specifischen Gewicht geblieben war; zugleich entwickelten sich auch sehr viele Gasblasen vom Boden des Gefaßes. Dieser Versuch bestätiget die zweite Meinung, und zeigt zugleich wie lose die Vereinigung des Sauerstoffs *) mit dem Pigmente ist,

^{*)} Man möchte freilich hier wünschen, dass der Hr. Verf. sich durch directe Versuche überzeugt hätte, dass die entbun-

Ueber die Verhaltnisse des Pigments zu den Sauren gilt im Allgemeinen solgendes: Die Sauren machen das Pigment desto blasser, je leichter sie ihren Sauerstoff fahren lassen; desto dunkler je mehr sie zur Bildung des Wassers disponiren; sie lösen das Pigment desto leichter auf, je großere Affinität sie gegen andre Stoffe zeigen; und jede Saure löst es um so besser auf, je weniger sie Wasser enthalt.

Chemische Verhältnisse des gereinigten schwarzen Pigments auf trockenem Wege.

In der Lichtslamme entglüht das Pigment und auch aus der Lichtslamme entsernt fährt es unter Verbreitung brenzlicher thierischer Dämpse zu glühen fort, bis es zu einer weisen Asche verzehrt wird, welche noch die Form des Pigments, jedoch einen geringern Umfang besitzt.

Die Vorrichtung, deren ich mich zur trockenen Destillation bei der geringen Menge des zu untersuchenden Pigments bediente, war diese: Das eine Eude einer 18 Zoll langen Barometerröhre blies ich in eine Kugel aus, in welche ich das Pigment füllte. Hierauf bog ich die Röhre ein wenig in der Nähe der Kugel; an die Mitte der Röhre blies ich noch eine Kugel von der Größe der vorigen, statt einer Vorlage; von hier aus stieg die Röhre, wie eine pneumatische, zuerst aufwärts dann abwärts, und

dene Luft wirklich Sauerstoff war. Uebrigens sind analoge Erscheinungen auch in andern Fällen bekannt. Wird z. B. ein Zuckersyrup durch Salpetersäure entfärbt, so wird sich sogleich hei Neutralisirung der Säure mit Ammoniak die gelbe Farbe wieder einfinden.

d. H.

dann wieder auswärts. — Von mehreren Destillationen, die ich anstellte, will ich blos diejenige ausheben, bei welcher ich das reinste Pigment angewandt hatte.

12 L Gran sehr genau gereinigtes Pigment aus Kälber - und Ochsenaugen wurden in der erwähnten Vorrichtung allmählig über Kohlenfeuer erhitzt und endlich ganzlich mit glühenden Kohlen umgeben, bis sich nach 1 } Stunden nichts mehr daraus entwickelte. Zuerst erhoben sich einige Wassertröpfchen an den Hals der Retorte; hierauf entstand ein weißer Dampf, welcher sich als ein gelbliches Wasser in der Vorlage sammelte; zugleich entwickelte sich Gas, welches mit Dampf gemengt aus dem Ende der Röhre aufstieg und über Quecksilber gesammelt wurde. Tropfen von anfangs gelbem, später braunem Oele flossen in die Vorlage, und nadelformige Krystalle füllten den Hals. - Die Gestalt der Stücke des Pigments erschien nicht verändert, jedoch ihre Größe verringert; es zeigte sich an ihnen keine Spur von Schmelzung.

Das gesammelte Gas betrug 6,1 Kubikz.; nachdem es vier Wochen lang mit öfters erneutem Kalkwasser in Berührung gestanden hatte, so hatte es seinen anfangs widrigen Geruch verloren, eine schwarze kohlige Materie an die Wände des Gefässes abgesetzt, und bis zu 3 Kubikz. am Umfang abgenommen.

- 1. Gleiche Theile des übrig gebliebenen Gases und Salpetergases erlitten eine Volumenveränderung von 0,185.
- 2. 3 Theile des übriggebliebenen Gases mit 6 Theilen atmosphärischer Luft im Voltaischen Eudio-

meter detonirt wurden bis auf 7 Theile im Umfange verringert.

Das von der Detonation übrige Gas mit gleich viel Salpetergas gemischt nahm um 0,065 an Umfang ab *).

Stellt man die Berechnung nach den Angaben v. Humboldt's und Gay-Lussac's an, so bestehen die untersuchten 3 Kubikz. Gas aus 0,159 Kubikzoll Sauerstoffgas, 2,131 K.Z. Stickgas und 0,710 K.Z. Wasserstoffgas, welches 0,12 Gr. Kohlenstoff enthielt.

Das Oel, die Krystalle von kohlensaurem Ammoniak, und die gelbliche ammoniakalische Flüssigkeit wogen ungefähr 5 Grane, wovon das Oel jausmachte, und schienen nicht von den Producten der trocknen Destillation anderer thierischer Stoffe verschieden.

Die Flüssigkeit brauste mit Schwefelsäure auf, ohne einen Geruch nach Essig zu verbreiten.

Die Kohle war grauschwarz, und wog noch 5 3 Gran; sie wurde, da sie noch ein wenig brenzlich roch, in einer unten zugeschmolznen Glasröhre, deren Oeffnung nachher in eine feine Spitze ausgezogen wurde, in einem Sandbade so stark erhitzt, bis der Sand mit dem Glase zusammenklebte. Es erzeugte sich hierbei kein Dampf, und die Kohle hatte ihr voriges Gewicht behalten, aber den Geruch verloren, welcher wohl nur von etwas Dampf herrührte, welchen die Kohle beim Erkalten in der Retorte eingesogen hatte.

^{*)} Die Gelegenheit zur Anstellung dieser pneumatischen Versuche verdanke ich der Güte des Herrn Baron Joh. von Jacquin.

Demnach giebt das schwarze Pigment bei der trocknen Destillation dieselben Producte, wie andere thierische Stoffe. Es unterscheidet sich aber darin von den meisten derselben, dass es in der Hitze weder schmilzt, noch zu einer schwammigen Masse sich auf blaht, sondern gleich dem Holze und einigen andern Pslanzenstoffen seine Form beibehält.

Die Kohle wurde/in einem bedeckten Platinatiegel 5 Stunden lang geglüht, wobei öfters der Deckel abgenommen und die Masse umgerührt wurde. Sie verwandelte sich in eine bräunlich weiße Asche von 5 Gran.

Die Asche wurde mit Wasser gemischt, und dasselbe nach einiger Zeit filtrirt. Die durchgeseihte
Flüssigkeit war wasserhell, und reagirte nicht alkalisch; jedoch beim Abdampfen setzte sie weisse im
Wasser unlösliche, in Salzsaure aber mit Aufbrausen
lösliche Ringe ab und reagirte nach hinlanglicher
Concentration alkalisch. Nach völligem Abdampfen
blieb eine kaum To Gran schwere Salzmasse zurück,
welche über Nacht nicht zerfloß, und welche wieder
im Wasser aufgelöst und mit einem Tropfen Salpetersäure gemischt mit schweselsaurem Silber einen
schwachen weißlichen Niederschlag bildete. Das
Wasser hatte dem zu Folge den kleinsten Theil der
Asche aufgelöst, welcher aus Kalk, und freiem und
salzsaurem Natron bestand.

Der nicht vom Wasser aufgelöste Theil der Asche löste sich größtentheils und ohne Aufbrausen in Salpetersaure auf. Die Auflösung erschien nach dem Filtriren ungefärbt; sie gab sowohl mit Ammoniak und Kali als mit Kleesaure einen weißen Niederschlag; hingegen zeigte sie weder mit Blutlauge,

noch mit Gallapselaufgus Spuren von Eisen. von Salpetersäure aufgelöste Theil der Asche, der mehr als 4 Gr. betrug, scheint demnach vorzüglich

aus phosphorsaurem Kalk zu bestehn.

Der in der Salpetersäure unaufgelöst gebliebene Rest, der kaum 1 Gran wog, bestand außer etwas Kohle aus braunem Eisen - oxydahnlichen Staube, der sich in kochender Salzsäure gänzlich auflöste, und sie etwas gelber farbte. Die Auflösung zeigte nach dem Abdampsen sowohl mit Blutlauge als mit Galläpfelinfusion die deutlichsten Spuren von Eisen.

Demnach enthält die Asche des Pigments Natron, Kalk, Eisenoxyd und Salzsäure, und ohne Zweisel auch Phosphorsäure und etwas Kohlensäure. Da die Menge des Eisens kaum 1 Gr. zu betragen scheint, so verhält sich seine Menge zu der des ganzen Pigments $(\frac{1}{49}: 12,5 = 1:500)$ wie 1 zu 500. Eisen ist ungefahr in 1000 Theilen flüssigen Bluts enthalten; da dieses aber beim Eintrocknen nach Haën 7 verliert, so wird es auf 125 Theile vermindert. Daher beträgt die Menge des im getrockneten Blute enthaltenen Eisens 123. Eigentlich müsste aber nur die verhaltnissmäsige Menge des Eisens im Cruor mit der des Eisens im Pigment vergleichen werden, wo der Unterschied noch weit bedeutender ausfallen würde.

Da nun das Pigment viel weniger Eisen enthält, als das Blut, ob es gleich eine stärkere Farbe besitzt, so darf man das Eisen wohl nicht als die Ursache der schwarzen Färbung des Pigments ansehn. ses wird auch durch die auf nassem Wege angestellten Versuche bestätigt; denn wenn die Farbe des

Pigments von einer Verbindung des Eisenoxyds mit irgend einer thierischen Materie herrührte, (da das Eisenoxyd für sich keine so starke Farbe hervorbringt) so hätte diese sowohl durch die Affinität der mineralischen Sauren zum Oxyd, als auch der Alkalien zum thierischen Stoff aufgehoben werden müssen. Im Gegentheil aber machte die stärkste Säure, namlich die Schwefelsäure, die Farbe dunkler; eben so die Salzsäure; und nur diejenigen Säuren, welche leicht ihren Sauerstoff fahren ließen, entfärbten das Pigment, nicht aber, weil sie Eisenoxyd aufgelöst hatten, sondern weil sie das Pigment oxydirt hatten; denn das von ihnen getrennte Pigment erhielt, durch einen Zusatz von Kali, unter Entwicklung von Sauerstoffgas seine vorige Farbe wieder.

Da also das Eisen nicht als Ursache 'der schwarzen Farbung angesehen werden darf, so muss eine andre Ursache aufgesucht werden. Nun sind die Grundstoffe, welche fast einzig ihren Verbindungen dunkle Farben mitzutheilen im Stande sind, die Metalle und der Kohlenstoff. Da aber außer Eisen kein andres Metall im Pigment aufgefunden worden ist, so ist der Kohlenstoff als Ursache der schwarzen Diese Annahme erhält schon Farbe anzuschen. durch die Versuche auf nassem Wege ihre Bestätigung. Denn die Schwefelsäure, welche in andern organischen Stoffen durch Wassererzeugung die relative Menge des Kohlenstoffs vermehrt, macht auch die Farbe des Pigments schwärzer; die Salpetersäure hingegen und die oxydirte Salzsaure, welche durch Absatz von Sauerstoff den Kohlenstoff verbrennen, oder wenigstens seine relative Menge durch den hin:ugetretnen Sauerstoff mindern, machen die Farbe des Pigments blasser.

Vorzüglich günstig dieser Annahme ist die große Menge von Kohle, die das Pigment bei trockner Detillation zurückläßt, besonders wenn man auf die Zeringe Menge von Asche sieht.

Die Menge der Kohle verhielt sich bei der heschriebnen trocknen Destillation zu der des Pigments

440:930, und bei einer andern Destillation

441:980. Beide Versuche stimmen daher sehr mitteinander überein, und die etwas größere Menge von Kohle beim zweiten Versuche, wiewohl das dabei angewandte Pigment nicht ganz so rein war, rührt von einem etwas schwächern Feuergrad her. Daher kann man den ersten Versuch als vollkommen richtig ansehen, und die Menge der Kohle zu 0,45 und nach Abzug der Asche zu 0,415 schätzen.

Vergleicht man diese ausserordentliche Menge von Kohle mit der aus andern organischen Stoffen, so scheint keiner von ihnen nach abgezogenem Gewicht der Asche eine gleiche Menge Kohle zu liefern. Leider sind über die Menge von Kohle, welche andre organische Stoffe liefern, nur wenig Erfahrungen bekannt, diese beweisen aber sämmtlich das so eben Gesagte.

Nach Bergmann giebt gereinigter Indig beinah 0,49 Kohle, welche aber noch 0,085 Asche enthält, so dass nur 0,405 reine Kohle bleibt; — nach Hielm giebt das Eichenholz 0,27 und das Brennholz 0,22 nur wenig Asche haltende Kohle; — nach Cruischank giebt der Zucker 0,25 und das Gummi 0,20 Kohle; Der Käse giebt nach Scopoli 0,22 Kohle, die 0,7 Asche

enthält; und nach Gren hinterlassen Gallensteine nur 0,10 Kohle.

Zwar ist es unsicher, aus der Menge der Kohle nach Abzug der Asche auf den relativen Kohlenstoffgehalt der organischen Stoffe zu schließen, theils weil die Kohle eine geringe Menge an Wasserstoff, Sauerstoff und andern flüchtigen Stoffen zurückhält, theils weil die flüchtigen Stoffe eine beträchtliche Menge Kohlenstoff mit sich fortreißen, welche, je nach der verschiedenen chemischen Natur der flüssigen Stoffe und je nach der schnellern oder allmähli-Warmeeinwirkung, noch bedeutend variirt.

Da jedoch die bei der trockenen Destillation des schwarzen Pigments erhaltenen Producte weder in ihrer Beschaffenheit, noch Menge merklich von denen anderer thierischer Stoffe abweichen, so darf man auch die Menge seiner Kohle mit der der übrigen thierischen Stoffe vergleichen, und behaupten, das kein bis jetzt untersuchter thierischer Stoff (die Tinte der Sepien ausgenommen) eine so große Menge Kohlenstoff enthalte und das diesem daher die schwarze Farbe des Pigments zuzuschreiben sey.

Bestimmung des Orts, welcher dem schwarzen Pigment in der chemischen Reihe der Stoffe anzuweisen ist.

Die dem Pigmente verwandesten Stoffe scheinen 'folgende zu seyn: .

1. Der schwarze Farbestoff, welcher den Malpighischen Schleim der Mohren und braunen Völkerstamme, die Bronchialdrüsen, und seltener auch andere zellige Theile des thierischen Körpers farbt. Dieser Farbstoff ist jedoch noch nicht chemisch untersucht and mit dem Pigmente der Augen verglichen worden.

pien findet. Diese erscheint nach dem Austrocknen prode von muschlichem fettglanzenden Bruche, sinkt Wasser schnell zu Boden, farbt nicht ab, wenn man sie mit Wasser auf der Haut reibt, und leitet nicht die Electricität.

genstand bearbeitete, nicht genauer untersucht war so stellte ich Versuche mit ihm an. Seitdem wurden im vorliegenden Journal Bd. 9. S. 371 die von Kemp neuerdings mit diesem Korper angestellten Versuche mitgetheilt; aber noch jetzt werden die meinigen zur Erganzung derselben dienen können:

- Mit Wasser zusammengerieben und gekocht ging Sepie zum Theil in dasselbe über; denn nach dem Filtriren erschien es grauschwarz, jedoch zugleich trüb und milchig, so dass die Vereinigung einer Suspension ähnlicher war, als einer Auflösung, ob sich gleich selbst nach 3 Tagen nichts daraus absetzte. Diese Flüssigkeit war weder sauer, noch alkalisch; mit Gallapfelaufgus gemischt, setzte sie erst über Nacht ein wenig braunes Pulver nieder. Beim Abdampfen überzog sie sich mit einer grauschwarzen Haut, in welche sie allmälig gänzlich überging, und die im Wasser wieder aufgelöst eine der vorigen ahnliche Flüssigkeit darstellte. Diese gab mit schwefelsaurem Silber einen weißen Niederschlag, wurde aber von salzsaurem Baryt nicht getrübt, und verhielt sich gegen den Gallapfelaufguss wie die erste Flüssigkeit. - Wurde Sepientinte immer mit neuen Mengen von Wasser gekocht, so wurde dieses immer

weniger gesarbt, so dass nur ein Theil im Wasser etwas auslöslich zu seyn scheint.

Die Tinte der Sepie ertheilte in der Kälte der Aetzlauge eine blasse braune Farbe: beim Kochen zerfielen ihre Stücke. Die abfiltrirte Flüssigkeit war dunkelbraun, ließ bei Zusatz von Salzsäure braune Flocken fallen, und wurde von Galläpfelaufguß nicht getrübt. — Der von der Aetzlauge unaufgelöste Theil wurde mit neuen Mengen von Aetzlauge gekocht, die etwas blässer braun gefärbt wurde, doch schien es, daß es sich bei fortgesetzter Behandlung gänzlich darin auflösen würde.

Die concentrirte Schweselsäure wurde schon in der Kälte von Sepie braun gesärbt, und löste sie beim Kochen größtentheils, mit schwarzer Farbe, aus. Die decantirte Auslösung ließ bei Zusatz von Wasser braune Flocken sallen, und blieb nur noch bräunlich gesärbt. — Der unausgelöst gebliebene Theil der Sepientinte, mit neuer Schweselsäure gekocht, löste sich zum Theil darin auf, und wurde daraus durch Wasser mit schwarzer Farbe gesällt, so dass die Flüssigkeit ungesärbt blieb; dieser Niederschlag löste sich etwas schneller, als unveränderte Tinte, zum Theil in Aetzlauge auf.

Concentrirte Salpetersäure wurde von der Sepientinte in der Kälte unter Entwikelung von Salpetergas rothbraun gefarbt und löste sie beim Kochen, unter stärkerer Entwicklung von Salpetergas gänzlich auf. Die rothbraune Auflösung ließ bei Vermischung mit Wasser ein braunes Pulver fallen, und erschien hur noch blaßbraun; diese Flüssigkeit, durch Abdampfen von der Salpetersäure befreit, schmeckte zuerlich und gab mit Kalkwasser einen gelben Nie-

derschlag. Das durch Wasser gefallte Pulver löste sich beim Kochen mit neuer Salpetersaure gänzlich auf, und lies sich durch Wässer daraus mit etwas heller brauner Farbe fällen. Wurde jedoch die Sepientinte mit einer größern Menge Salpetersaure längere Zeit gekocht, so wurde sie durch Wasser nicht daraus niedergeschlagen, und nur dem kleinsten Theile nach in gelblichen Flocken durch Kali, welche sich in einer größern Menge Kali mit schwarzbrauner Farbe wieder auflösten. Bitterer Stoff schien sich nicht gebildet zu haben.

In der Lichtflamme fing die Sepientinte zu glimmen an, verlosch jedoch, sobald sie davon entfernt wurde. Sie schmolz dabei nicht; gab niemals eine Flamme, sondern etwas thierisch - brenzlichen Geruch von sich.

lation viel gesättigte dem Hirschhorngeist ähnliche Flüssigkeit, und wenig dem Hirschhornöl ähnliches Oel. Die zurückgebliebene Kohle, die durch hestiges Glühen aus genaueste von allen slüchtigen Bestandtheilen besreit worden war, erschien der Form nach unverändert, rabenschwarz und bunt angelaufen; ihr Gewicht betrug 14 Gran oder 0,47 des Ganzen, also um 0,02 mehr, als das Gewicht der Kohle des schwarzen Pigments.

Die Kohle ließ sich sehr schwer einaschern. Die Asche war weiß; Wasser wurde von ihr nicht gefarbt, nahm aber daraus ätzenden Kalk auf; nachdem dieser durch die Kohlensaure der Luft niedergeschlagen war, so reagirte die Flüssigkeit auf Veilchensaft nicht mehr alkalisch, wurde durch blausautes Kali nicht gefallt, gab aber mit schweselsaurem

Silber einen starken, und mit salzsaurem Baryt einen schwachen Niederschlag. Beim Verdampfen hinterliess sie kleine Krystalle. - Der im Wasser unaufgelöst gebliebene Tbeil des Wassers löste sich in Salzsäure mit Aufbrausen und Entwicklung von Schweselwasserstoffgas auf, das sich durch Schwärzung des essigsauren Bleies deutlich zu erkennen gab. Beim Abdampsen der farblosen Auflösung entstanden kleine Krystalle; die Auflösung derselben im Wasser zeigte weder mit Blutlauge noch mit Gallapfelaufguss eine Spur von Eisen; mit Ammoniak gab sie wenige weisse Flocken und, nachdem sie hievon abfiltrirt worden war, mit Kali einen starken weißen Niederschlag. - Die Asche scheint demnach aus salzsaurem Natron, ätzendem Kalk, Schwefelkalk und phosphorsaurem Kalke bestanden zu haben, indem namlich der kohlensaure Kalk durch die Hestigkeit des Feuers in ätzenden, und der schwefelsaure Kalk durch den Kohlenstoff in Schwefelkalk umgewandelt war.

Aus diesen wenigen Versuchen ergiebt sich die größte chemische Uebereinstimmung zwischen der Sepie und dem schwarzen Pigment. Untersucht man nun, zu welcher Classe von nähern Bestandtheilen des organischen Reichs das schwarze Pigment, die Sepientinte und die Farbe des Melpighischen Schleims gezählt werden müssen, so erhellt wenigstens aus den Verhaltnissen des Pigments und der Sepie, daß sie am meisten mit dem Indigo und den ihm verwandten kohlenstoffreichen Farbestoffen übereinstimmen. Doch findet zwischen ihnen auch mancher Unterschied Statt, so wie fast sämmtliche Farbestoffe ein abweichendes chemisches Verhalten zeigen.

. wirrten Sehen und der Empfindlichkeit für das Licht Schuld zu seyn. Allein, so wahrscheinlich es auch ist, dass die Sensibilität der Markhaut bei den Kakerlaken und den genannten Thieren erhöht ist, und zugleich, dass zur Bildung des schwarzen Pigments eine gewisse Energie des Blutsystems im Auge gegeben seyn muss, so kann man doch nicht wohl läugnen, dass der Eindruck des Lichtes noch durch den Mangel des Pigments verstärkt werden müsse. Auch kann man die Function des Pigments nicht wohl mit Troxler blos dahin bestimmen, daß es als ein Electricitat leitendes Mittel zwischen zwei Pole, die Markhaut nämlich und die Aderhaut gelagert, die wechselseitigen Wirkungen derselben hinüber und herüber leitet und moderirt; denn gerade der großte Theil des Pigments liegt nicht zwischen diesen beiden Hauten, sondern befindet sich an der von der Markhaut entsernten Traubenhaut und an den Ciliarfortsätzen.

Merkwürdig ist es, daß die Farbe des Pigmentes durch den Gebrauch der Augen nicht verdunkelt wird, sondern vielmehr verbleicht, wahrend alle übrigen Farben des lebenden Organismus, manche Blumen ausgenommen, durch den Einfluß des Lichts dunkel werden. So fand ich das Pigment der Kälberaugen immer dunklerer, als das der Ochsenaugen, und nach Zinn *) ist auch das Pigment der Kinder schwärzer, als das erwachsener Menschen. — Jedoch besitzt nach Haller **) das Pigment des foetus und des

^{*)} Descriptio oculi hum.

^{**)} Elemente physiol. corp. hum. T. V.

ihr und der sclerotica gleichsam eine neue Haut bildend, die sich in jungen Thieren nicht findet.

'Noch möchte ich einiges über das eigentliche Wesen des schwarzen Pigments in physiologischer Hinsicht sagen: Die Gelehrten erklärten es sast immer für eine Secretion, sie gaben sich Mühe, den Schleimdrüsen ähnliche Drüsen, durch die dieses Pigment secernirt würde, aufzufinden und wähnten oft eie wirklich entdeckt zu haben. Zinn, welcher das Pigment als einen schwarzen Schleim ansah, der vielleicht von den feinsten Flocken (villis) der innern Lamelle der Aderhaut secernirt werde, und welcher eben darum nicht zugehen konnte, dass die schwarze Farbe auf der äußern Fläche der Aderhaut vom Pigment herrühre (s. oben), verglich dasselbe dem Malpighischen Schleime und nahm an, es bestelle aus einer verdichteten braunen Flüssigkeit, die von der flockigen Lamelle der Aderhaut ausgehaucht werde, demnach werde es zwar nicht durch eigne Drüsen, aber dennoch secernirt.

Allein jedes Secret ist leblos, und daher der chemischen Zersetzung unterworfen; sehr geneigt hiezu ist der Schleim überhaupt und eben so der des Pigments, wie aus den mit dem rohen Pigment angestellten Versuchen hervorgeht. Damit nun ein Secret nicht im Körper selbst entmischt werde, muß es entweder excernirt, oder resorbirt und durch frisches ersetzt werden. Allein wir finden im Auge keine Drüsen, durch die das Pigment secernirt würde, da anderer Schleim immer durch eigene Drüsen secernirt wird. Ferner kann das Pigment auf keine Weise excernirt werden, während doch aller übriger Schleim des thierischen Körpers excernirt, und

Die Meinung, dass das Pigment der Augen eine eigenthümliche Haut sey, wird auch durch seine Aehnlichkeit mit dem Melpighischen Schleim dargethan, den man schon lange für eine eigenthümliche Haut angesehen hat. Denn auch dieser ist nach Blumenbach nichts anderes, als ein sehr zarter Schleim von außerst einfacher Structur, von Nerven und Gefässen ganzlich entblöset, der sich nur selten als eine ganze Membran von der cutis und epidermis ablösen lässt *). Außerdem kommt auch darin das Pigment mit dem Melpighischen Schleim überein, dass letzteres, nach demselben großen Physiologen, desto dicker ist, je dunkler er gefärbt ist, und desto dünner und gleichsam nur einem zerfließenden Schleim gleichend, je blasser er ist **); denn so ist auch das schwarze Pigment auf der Aderhaut blässer und zugleich viel dünner und zarter als auf der Traubenhaut und den Ciliarfortsatzen desselben Auges; und der weissliche Schleim endlich, welcher das tapetum lucidum überzieht, und eine Fortsetzung des Schleims des Pigments zu seyn scheint, ist ganz zerfliesslich. Es ist wahrscheinlich, dass die Augen der Kakerlaken statt des schwarzen Pigments ebenfalls mit einem weißen zarten, keinen Farbestoff enthaltenden Schleime überzogen sind. -

Eben so glaube ich, dass auch die Kakerlaken nicht ganzlich des Malpighischen Schleims beraubt sind; da dieser jedoch dünn ist, und keinen Farbestoff enthält, so lässt er die Farbe des corium une

^{*)} De gener. hum. variet. nativ. und Instit. physiol.

^{**)} De gener. hum. variet. nativ.

auch spricht dagegen seine leichte Trennbarkeit von der Aderhaut, aus welcher es doch [wohl seine Gesalse erhalten müsste; - und endlich die microscopische Untersuchung, bei welcher sämmtliche Flocken des farbenden Stoffes von einander getrennt erscheinen. Eben so wenig scheint diese Meinung in Hinsicht des Malpighischen Schleims annehmbar, da dieser, den so eben angeführten Worten des berühmten Blumenbachs zufolge, eine schleimige außerst einfache Structur besitzt und gänzlich der Nerven und Gefasse beraubt ist. Demnach kann man diese zwei Organe, nämlich das Augenpigment und den Malpighischen Schleim, die einander so ähnlich sind, ob sie gleich so innig mit zwei hochst gefäsreichen Häuten, nämlich der Aderhaut und cutis zusammenhangen, denen sie ihre Ernährung verdanken, und ob sie gleich zum Theil aus einem Stoffe bestehn, der etwa eine überwiegende Venosität verräth, - der anatomischen und chemischen Untersuchung zu Folge dennoch nicht für ein netzförmiges Gewebe ins Feinste verzweigter Gefasse ansehen, indem sie vielmehr eigenthümliche Memhranen darstellen, die kein Analogon im Thierkörper haben, und die aus zwei Stoffen, nämlich aus einem schleimigen Gewebe und eifarbenden Stoffe organisch zusammengesetzt nem sind.

Denn ich glaube, dass sich auch diejenigen irren, welche zwar den Schleim als ein organisches Gebilde betrachten, aber den schwarzen Stoff für ein Secret ansehen. Denn seine sesten schwarzen Flocken scheinen organisch gebaut, und gleichen durchaus keinem Secret, welches flüssig seyn müste. Ware er ein Secret, so könnte man fragen, warum es noch nie-

Jaken zu erregen, wie man die meisten untertruckten Secretionen wieder in Gang bringen kann — und
auf diese Weise den krankhaften Zustand ihrer Augen zu heben? *) Ferner, warum nicht ein Einziger,
der einmal mit schwarzem Stoff versehene Augen
besitzt, durch stockende Secretionen desselben Kakerlakenaugen bekam **), da man wohl von allen
übrigen Secretionen Beispiele von Stockungen kennt?
Allein die Ursache des Daseins oder Mangels des farbenden Stoffs liegt tiefer, und ist mit der Constitution
und Organisation des ganzen Körpers innig verbun-

[&]quot;Semper insanabilis (die Krankheit der Kakerlaken); quippe oculis unquam pigmentum fuscum post partum demum subnatum esse, ne unicum quidem exemplum constat." Blumenbach de variet. gen. hum. nat.

^{*),,} Semper innatus morbus, nunquam, quod novi, post partum adquisitus. " Ebendas. - Auch die weißen Flecken der gesleckten Mohren entstehen immer in der zartesten Jugend zugleich mit der Schwärze selbst (ebendas.); und man kann daher vermuthen, dass diese Stellen gleich vom Anfang an des Farbestoffs beraubt und also mit einem localen Kakerlakismus behæftet, bei Zutritt des Lichts nicht im Stande waren, gleich dem übrigen Körper, eine . schwarze Farbe anzunehmen. Nur Byrd erwähnt einen Knaben, bei dem erst im vierten Jahre weisse Flecken erschienen, welche mit der Zeit im Umfange zunahmen. (Ebendas.) Hier entstanden die Flecken entweder von einem Schwinden und einer Resorption des färbenden Stoffs - so wie in den Knochen bald der gallertartige, bald der kalkige Bestandtheil schwinden Kann, - oder von einer Degeneration desselben in eine ungefärbte Substanz,

bunden, ungefähr so, wie die Gegehwart anderer Organe, namentlich der männlichen oder weiblichen Geschlechtsorgane, mit der Constitution und Organisation innig zusammenhängt.

Nimmt man nun den farbenden Stoff des Malpighischen Schleims ebenfalls nicht für ein Secret, sondern für eine eigenthümliche organische Substanz, so lässt sich nicht mehr annehmen, der färbende Stoff werde gebildet, indem der durch die Haut mit dem Wasserstoff zu excernirende Kohlenstoff durch den Zutritt der Lust auf den Melpighischen Schleim niedergeschlagen werde, um so mehr, da das ehenfalls erst nach der Geburt schwarz werdende Pigment der Augen wohl dem Licht, aber keineswegs der Lust offen steht; - sondern man kann sestsetzen, dass der farbende Stoff der Haut angeboren sey, aber zuerst ungefarbt, und erst durch den Zutritt des Lichts verdunkelt werde. Auch scheint die Analogie zwischen dem farbenden Stoffe der Haut und dem der Galle, die man oft angenommen hat, nicht sehr groß zu seyn; denn wenn ersterer die chemische Natur des Augenpigments besitzt, so unterscheidet er sich im hochsten Maase von dem selbst im Wasser auflöslichen Gallenharze. Man muß den Zusammenhang des Gallensystems mit der Farbe der Haut daher ableiten, dass sowohl das Uebergewicht des Gallensystems, als die Verdunkelung der Hautsarbe gleichzeitige Wirkungen derselben Ursache sind, namlich des Uebergewichts des Kohlenstoffs über den Sauerstoff, welches sich theils endemisch bei Völkerstämmen der heißen Zone findet, durch den Einfluß des Sonnenlichts, welches dem Körper Sauerstoff entzieht und dessen reichlichern Ersatz hindert, her's sporadisch bei erblichen atrabila-

der Gelbsucht herrührende weilen bis zum Schwarzen ins verganglich ist, und ausser .. Schleim noch viele andere Theile , als von einer krankhaften Ursache genau von der natürlichen Farbe des Mel-Schleims unterschieden werden; - so auch die braune oder schwarze Farbe, weleilen den Unterleib und andre Theile der gern oder ihren ganzen Korper überzieht, und r Niederkunft allmälig verschwindet, von genthümlichen farbenden Stoffe, welcher angdem nicht verdunkelten natürlichen Farbs Melpighischen Schleims hinzukommt, her-1; - und dasselbe gilt von der Verdunke-: Hautsarbe, die durch unterdrückte Menund andre Cachexien hervorgebracht wird.

Englische Literatur.

nales of philosophie 18,3.

(Fortsetz. von Bd. 10. S. 131.)

Febr. I. Biographical Account of Dr. Jos. Priest-On a Collection of Minerals from Greenland. By 99 III. On Lythroges, a new Mineral from the y Karsten. 111 IV. Difference of Temperature at for 50 Years 112 V. Experiments on Nicolanum. Hisinger and Murray. 117 VI. Conclusion of the the Settlement at New South Wales. 120 VII. On sof Colour produced by Heat on the Surface of Sir H. Davy. 131 VIII. Observations on Klaproth's the Waters of the Dead Sen. By Dr. Marcet. 132

IX. Exposition of Facts concerning the Effects of Vaccination, Examination of the Objections to its Practice. By M. M. Berthollet, Percy, and Hallé. 135. X. Correction of an Error in the Account of Mr. Cavendish. 143 XI. Chemical Remarks on Gold. 144. XII. On the effect of Air in producing Putre-faction 145 XIII. On the Constituents of Bodies. 146 XIV. Proceedings of the Royal Society, Ianuary 14 and 21. 147, Lunaeau Society. 148 Wernerian Natural History Society, 149. XV. Proceedings of the French Institute.

1) illemoir on the Attraction of Homogeneous Spheroids. By M. Legendre 150 2) On the Distribution of Electricity on the Surface of Conductors. By M. Poisson, 152 3) Researches on Optics. By M. M. Malus and Arago. 156 XVI. New Patents, ibid. XVII Scienrific Books in hand. 158 XVIII. Meteorological Table, etc. Nov. 25. to Dec. 24, 1812. 159.

Num. III. March. I. Biographical Account of Mr. Karsten. 161 II. On the Liquid Gum from Botany Bay, 163 III. Description of an Organ by which the Byes of Birds are accommodated to Distances. By Mr. Crampton. 170 IV. Population of the Principal Towns of Great Britain. 174 V. On the Specific Gravity of the Gases. 177 VI. Description of new Hydraulic Machines. By M. Mannoury Dectot. 183 VII. On Formations. By Professor Jameson. 191 VIII. Analysis of the Philosophical Transactions for 1812. Part II. 206 IX. Professor Blumenbach on Vegetables found in some Species of Minerals, 217 K. Dr. Langsdorf on Turquois ibid. XI. Mr. Uttingen on Chromium in Chlorita ibid. XII. Mr. Gautieri on some Italian Rocks. ibid. XIII. Of Gieseke, the Mineral Dealer. ibid. XIV Thunberg on Sarcocol. 218. XV. Of the Marine Transit. ibid. XVI. Magnetic Variation. 219 XVII Correction of an Observation in the Paper on Ulmin 220 XVIII Fall of Rain in Scotland in 1812. ibid. XIX. Mr. Hutton's Method of freezing Alcohol. 221 XX. Proceedings of the Royal Society, Jan 28, Feb. 4, 11, and 18. ibid. Linnaean Society. 224 XXII. French Institute. 1) Researches of M. Biot on Light. 225 2) New Phaenomena of Optics. By Arago. 235 3) Various Memoirs. By M. Rochon, ibid. 4) New Comet. 237 5) Tables of the Moon. By M. Burckhard, ibid. XXIII. Meteorological Table, etc. Dec. 25 to Jan. 22, 1813. 239 Jan. 23 to Feb. 21. 241.

Auszug

des

meteorologischen Tagebuches

vo m

Professor Heinrich

in

Regensburgi

Januar, 1814.

Mo-			В	a	r o	m	e t	e 1	•			
nats- Tag.	Stunde.	Max	imu	m.	Stu	nde.	Mi	nimu	m.	M	ediu	m.
1. 2. 3. 4. 5.	3 F. 5 F. 3 ½ F. 11 F.	27	4"" 2, 11, 8, 6,	, 33 42 64 48 79	10 10	Λ. Λ. Λ. Λ.	27" 27 26 26 26 26	3/// 0, 9, 7, 5,			3/// 1, 11, 8, 6,	, 55 45 01 20 29
6. 7. 8. 9. 10.	10 ½ Å. 8 Å. 4 F. 10 ½ Å. 9 ¼ Å.	26 26 26 26 26	7, 8, 7, 6,	20 77 86 58 24	5 4 2	F. A. F.	26 26 26 26 26 26	3, 8, 6, 5,	13 39 16	26 26 26 26 26	5, 8, 6, 5,	27 55 89 61 30
11. 12. 13. 14. 15.	8 A. 5 F. 9 ½ A. 11 F. 5 F.	27	3, 1, 1, 3,	09 66 77 09 46	10 5 10	F.	27 26 26 26 27 26	0, 8, 7, 1,, 9,	40 39		1, 10, 9, 2, 10,	73 92 05 47 44
16. 17. 18. 19.	5 F. 10 Λ. 4 F. 10 Λ. 10 Λ.	26 26 26 26 26 26	8, 10, 2, 5, 7,	60 05 点数 76 91	5 85.0 5	A. F. IS AC F. F.	26 26 26 26 26	5, 5, 4, 5,	88 40 98 09 97	26	7, 7, 6, 5, 6,	03 59 82 35 91
21. 22. 23. 24. 25.	10 A. 8; 10 F. 10 A. 10 A. 8; 10 A.		7, 7, 7, 9,	09 06 28 57	10 2 2;	A. A. A. F.	26 26 26 26 26 26	8, 8, 5, 6, 8,	78	26	8, 10, 6, 7, 8,	63 28 39 09 71
26. 27. 28. 29. 30.	10F. 8A. 5 F. 10 A. 5; 7 F. 10 A. 10 A.	26 26 26 26 26 26 26	9, 9, 7, 7, 6, 8,	\$3 01 84 78 00 32		2 A. A. F. A. F.	26 26 26 26 26 26 26	9, 7, 7, 3, 4, 6,	16 47 16 84 02 16	26 26 26 26	9, 8, 7, 6, 4, 7,	34 27 53 08 82 17
Im ganz. Mon.	den 1. F.	27	.4,	33	.de Gien	en Mitt,	26	·3,	66	26	8,	60

.

